



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

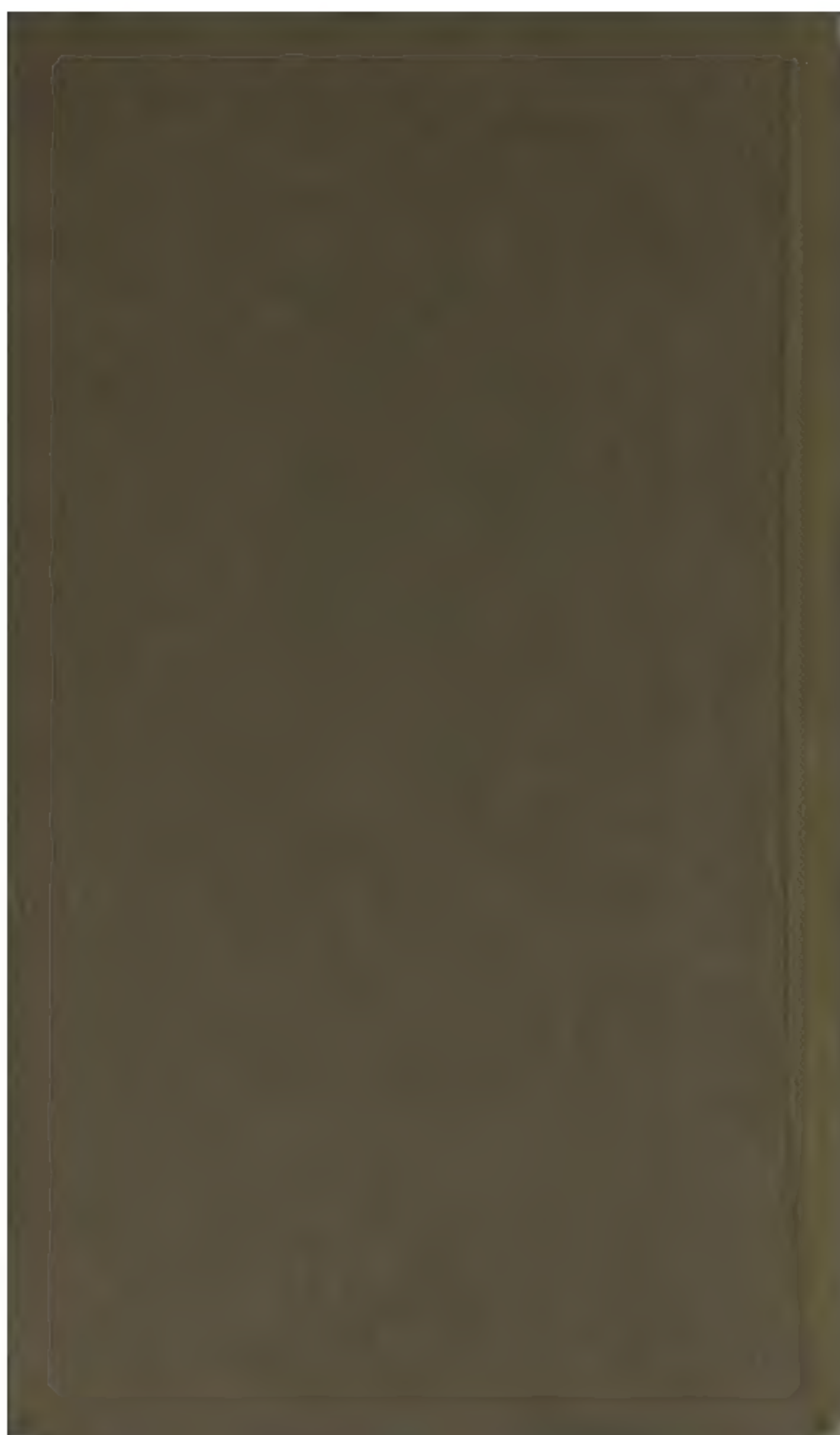
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

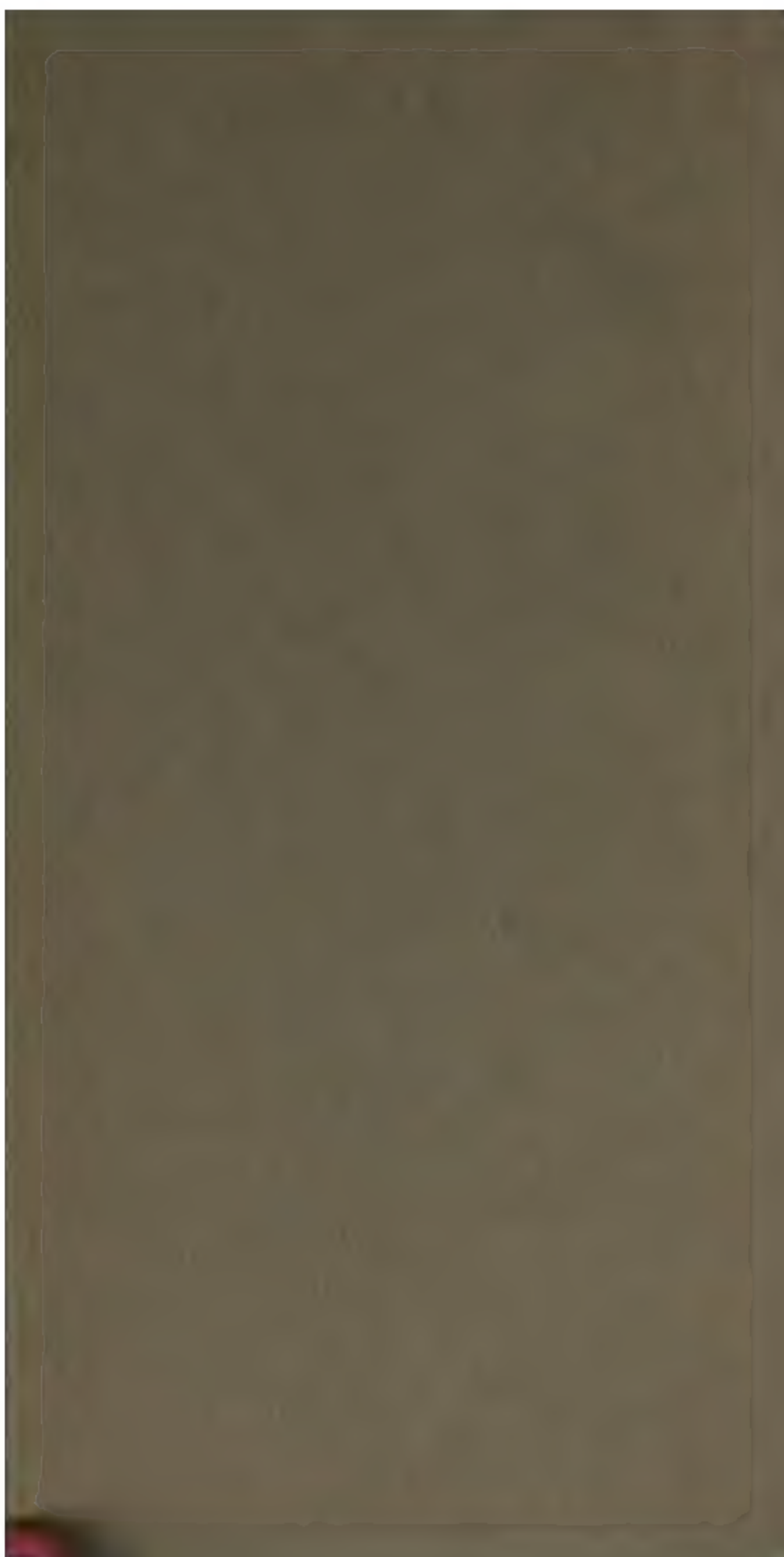
NYPL RESEARCH LIBRARIES



3 3433 06906915 5







24A
6-6-67
6-6-67

J o u r n a l
für
Chemie und Physik

in Verbindung

mit

mehreren Gelehrten

herausgegeben

von

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

35

XXXV. Band.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

N ü r n b e r g,

in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 2 2.

J a h r b u c h
der
Chemie und Physik.

V. B a n d.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

Unter besonderer Mitwirkung

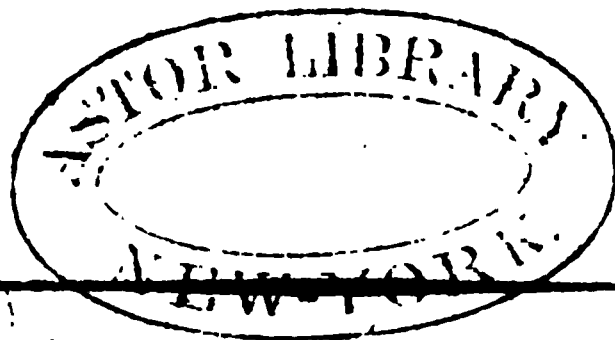
von

*Arzberger, Baer, Bernhardt, G. Bischof, v. Bonsdorff,
H. W. Brandes, R. Brandes, L. Gmelin, C. G. Gmelin,
Kretschmar, Krüger, Pfaff, Rose, Walmstedt, Zeise,*

h e r a u s g e g e b e n

von

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.



N ü r n b e r g,

in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 2 2.

I n h a l t s a n z e i g e

des fünften Bandes.

Erstes Heft.

	Seite
Chemische Untersuchung der Seidelbastrinde, von Prof. C. G. Gmelin in Tübingen und F. L. Baer	2
Mineralogisch-chemische Untersuchung zwei neuer ungarischer Mineralien, des muschligen und des erdigen Chloropals. Von Prof. D. Bernhardt in Erfurt und D. Rudolph Brandes in Salzuflen	29
Beitrag zur Beantwortung der Frage: wie die anziehenden und abstossenden electrischen Kräfte von den Entfernungen abhängen. Von H. W. Brandes, Professor in Breslau	45
Pneumatischer Quecksilberapparat von J. A. Albert, Mechanikus zu Frankfurt a. M.	66
A. Adie's hydrostatische Schnellwage	69
— — Sympiezometer, nebst einem neuen Hygrometer	72
Die Boraxsäurequellen in Toscana	75
Der Granit zu Syene, nach Rozière in der Descr. de l'Egypte Vol. III.	76
Humphry Davy über eine in dem Mineralwasser zu Lucca sich absetzende Substanz	78
Vauquelin's Analyse des Steins von Juvenas	80
Berthier über die kohlen sauren Manganerze	81
R. Phillips über den Kupferkies	83
Serullas über Arsenikgehalt der Antimonpräparate	84
Versuch einer chemischen Bestimmung der Fossilien, welche die Krystallisation des Pyroxens haben, von Heinar. Rose	86

Notizen und Auszüge:

Merkwürdige geologische Beobachtungen über Schweden	112
Brewster's Mineralsystem	113
Bildung von Ameisensäure bei Zersetzungen vegetabilischer Körper	—
Döbereiner über Gallussäure	114
Blaues Eisenoxyd	115
Koka der Peruaner	116
Der Thee Caa	117
Heilung durch einen Blitzstrahl	118
Kohle zum Treiben feiner Gewächse in kalten Gebirgs- gegenden	—
Ueber Papyrus	119
Verfahren der Alten, Steinmassen mit runder Oberfläche loszubrechen	120
Steinsalz zu Catorbi	121
Meteorologisches Tagebuch vom Prof. Heinrich in Re- genburg. May 1822.	—

Zweites Heft.

Versuch, die chemische Zusammensetzung von den Mine- ralien zu bestimmen, welche die Krystallisation der Hornblende haben. Von P. A. von Bonsdorff	123
Ueber das Verdunsten sogenannter feuerbeständiger Körper. Vom Hofapotheker Krüger zu Rostock	163
Granville über ein auf organischen Wegen entwickeltes Schwefelstickgas	170
Vorläufige Anzeige einer neuen Classe von Schwefelverbin- dungen vom Doctor W. C. Zeise in Kopenhagen	173
Ueber das Bleichpulver, Vom Dr. Andrew Ure, Prof. zu Glasgow	183
Dr. von Bonsdorff zu Abo, über eine neue aus Fernam- bukholz dargestellte gelbe Farbe	210

Inhaltsanzeige.

vii

	Seite
Ueber eine neue in dem Zimmt gefundene Substanz	212
Proust über die Anwesenheit des Quecksilbers im Meerwasser	214
Zwei ausgezeichnete meteorische Phänomene vom Novbr. 1819 in Nordamerika	216
Wirkung des Blitzes auf Gebirgsmassen	220

Notizen und Auszüge.

Döbereiner's pneumatisch - mikrochemischer Extractionsapparat	225
Biot's Theorie der Erdbeben	224
Biot über das neueste Erdbeben zu Paris	225
Ohr des Dionysius	226
Künstliche Atmosphäre für Kranke	227
Phosphorescenz von Wunden	228
Granville über die Binden der Mumien	228
Analyse der Gelenkschmiere	229
Dana's Analyse eines sauren harneuren Ammoniums	250
Analyse der Korksäure	231
Infusorien im Rohrzucker	231
Cautschuk als Ueberzug auf Metalle	232
Der Alaun von Tschernig	233
Hydramlic Lime	234
Answärtige Literatur	235
Meteorologisches Tagebuch vom Prof. Heinrich in Regensburg. Juny 1822.	

Drittes Heft.

Ueber einige auffallende Wirkungen der Volta'schen Säule auf das Electrometer, und über die Leitungsfähigkeit des Glases und anderer Isolatoren. Vom Prof. Gustav Bischof in Bonn	251
---	-----

	Seite
Ueber das Klima von Coburg. Von dem Geheimen Rath Arzberger. Mit 2 lithogr. Tafeln	289
Ueber die Analyse der Uranerze vom Prof. Pfaff in Kiel	326
Ueber Fernambuktiactur als Reagens zur Erkennung ver- schiedener Säuren, vom Dr. P. A. von Bonsdorff	329
Ueber die Kohle als Läuterungsmittel der Flüssigkeiten	335
J. Buttery über den Stahl	339
Figuiér über das salzsaure Gold-Natron	342
Ueber das feste Excrement der Riesenschlange. Von C. H. Pfaff in Kiel	344
Bemerkungen von Leopold Gmelin in Heidelberg	347
Das Meteor vom 17. Jun. d. J.	350

Notizen und Auszüge.

Taddei über Zersetzung der Quecksilbersalze durch Schwe- felalkalien	355
Nimm o's officinelle Blausäure	356
Zinkvitriol zur Raffinirung des Zuckers	357
Akyari, ein neues Gummi	358
Chemische Veränderlichkeit des Marmors	358
Bemerkung über Pflanzenabdrücke	359
Der Trüffelskalk	360
Die Gegend von Bastennes	361
Erdharz zu Bastennes	361
Ueber einige sicilianische Mineralien	362
Ueber Bildung der Bergkrystalle	363
Lage der Salzquellen um den Harz	364
Serpentin zu Germantown	364
Grünbleierz von Chenelette	365
Marmolit	365
Auswärtige Literatur	367
Meteorologisches Tagebuch vom Prof. Heinrich in Re- gensburg. July 1822.	

Viertes Heft.

Ueber das färbende Princip in der Atmosphäre der Ostsee, vom Hofapotheker Krüger zu Rostok	379
Vorläufige Berichtigung der Beobachtung des Hrn. Geh. Rathes Herm. batädt über meine eigenen sogenannten färbenden Principe in der Ostseeluft und dem Ostseewasser bei Doberan. Von C. H. Pfaff in Kiel	396
Chemische Untersuchung eines Kohlensäure haltenden Fossils aus dem Harz. Von L. P. Walmstedt, Prof. der Chemie zu Upsala	398
Chemische Untersuchung des Heliotrops von Dr. Rudolph Brandes und Firnhaber aus Northern	405
Chemische Untersuchung des Tellurblättererzes von Nagyak in Siebenbürgen. Von Dr. Rudolph Brandes	409
Langier's Analyse des Metgorsteins von Juvénas	414
Ph. Gronvelle über die basischen und sauren salpetersauren Salze	422
Ueber die alkal. Reaction der durch Kohlensäure in Wasser aufgelösten kohlens. Talkerde. Von C. H. Pfaff in Kiel	428
Ueber die Wollaston - Murraysche Methode, die Talkerde aus saalsigen Auflösungen zu scheiden. Vom Professor Pfaff in Kiel	431
Vauquelin's Versuche über Verbindung der Essigsäure und des Alkohols mit den flüchtigen Oelen	435
Aräometrische Tabellen über die Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure vom Dr. Ure	440
Gay - Lussac's Untersuchung, wie viel Alkohol durch die Kohlensäure bei der Gährung des Mostes mit fortgeführt wird	448
Untersuchung der Frucht des Baobab, von Vauquelin	456
Verschiedene magnetische Versuche vom Dr. Kretschmar in Dessau	465

Notizen und Auszüge.

Pfaff's Extractionspresse	471
-------------------------------------	-----

J o u r n a l
für
Chemie und Physik

in Verbindung

mit

mehreren Gelehrten

herausgegeben

von

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

35

XXXV. Band.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

N ü r n b e r g,

in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 2 2.

J a h r b u c h
der
Chemie und Physik.

V. B a n d.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

Unter besonderer Mitwirkung

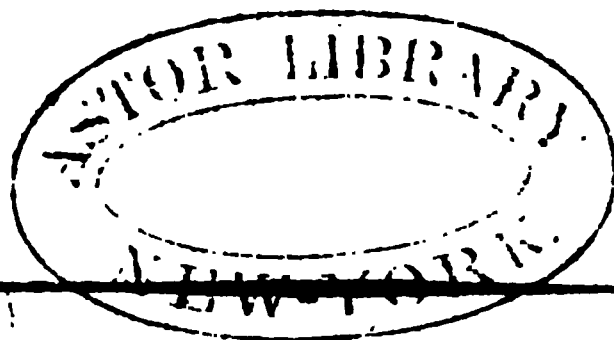
von

*Arzberger, Baer, Bernhardi, G. Bischof, v. Bonsdorff,
H. W. Brandes, R. Brandes, L. Gmelin, C. G. Gmelin,
Kretschmar, Krüger, Pfaff, Rose, Walmstedt, Zeise,*

h e r a u s g e g e b e n

von

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.



N ü r n b e r g,

in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 2 2.

A.

Behandlung der Rinde mit Alcohol.

Geschnittene Rinde wurde mit Alcohol von 50° ausgekocht, und der Alcohol siedend filtrirt. Die alcoholischen Tincturen hatten eine grünlich-gelbe Farbe, die nach einigen Tagen mehr braunroth wurde. Beim Erkalten schied sich eine Substanz aus, die aufs Filtrum genommen, und mit kaltem Alcohol ausgewaschen wurde. Sie verhielt sich wie Wachs (1).

Die alcoholische Auflösung, die nicht merkbar sauer reagirte, wurde nun der Destillation unterworfen. Der überdestillirte Alcohol zeigte durchaus nichts Besonderes, weder in Absicht auf Geruch, noch Geschmack. Als die grösste Menge des Alcohol überdestillirt war, wurde die rückständige Flüssigkeit der Sicherheit wegen im Wasserbad abgedampft; die dabei sich bildenden Dämpfe waren nicht reizend. Die rückständige Masse wurde mit Wasser aufgeweicht, wobei sich *Harz* (2) ausschied, welches durchs Filtrum getrennt wurde. Die durchs Filtrum gegangene Flüssigkeit hatte eine schwach gelbliche Farbe, schmeckte süß, und man bemerkte zugleich nach einiger Zeit einen, jedoch nicht bedeutend scharfen Geschmack. Sie röthete blaues Lachmuspapier.

Das bei der Destillation übergegangene Wasser (3) hatte einen äußerst widrigen Geruch, einen faden Geschmack, und von Scharfe liefs sich an ihm kaum etwas bemerken, es blieb nur nach einiger Zeit ein gewisse Trockenheit im Munde zurück, auch wollten

Einige eine Schwere im vordern Theil des Kopfs empfunden haben. Sowohl basisches, als neutrales essigsaures Bleioxyd bewirkten einen höchst unbedeutenden weissen flockichten Niederschlag, der sich sehr langsam setzte. Rothe Lacmustinctur wurde dadurch nicht im mindesten blau. Wir werden unten noch einmal darauf zurückkommen.

Die in der Retorte rückständige Flüssigkeit wurde nun durch basisch-essigsaures Bleioxyd precipitirt. Es entstand ein Niederschlag von reiner schwefelgelber Farbe, der sich durchs Filtrum von der Flüssigkeit, die nur noch ganz unmerkbar grünlich gefärbt war, leicht trennen liess. Er wurde mit kochendem Wasser ausgewaschen, in Wasser suspendirt, und durch einen Strom von geschwefeltem Wasserstoffgas zersetzt. Das entstandene Schwefelblei hatte eine kastanienbraune Farbe, woraus sich ergibt, dass ein Theil der durch das Bleisalz precipitirten Substanz noch mit ihm verbunden blieb. Wir digerirten dieses Schwefelblei mit Alcohol und filtrirten. Beim Verdunsten der alcoholischen Flüssigkeit schied sich zuerst Schwefel in Nadeln aus, dessen Ursprung sich leicht erklären lässt. Es blieb eine gelb gefarbte, zähe Substanz zurück, die wir unten (4) näher betrachten wollen.

Die Flüssigkeit, welche durch Zersetzung jenes gelben Niederschlags durch Schwefelwasserstoff erhalten würde, hatte eine goldgelbe Farbe. Wir liessen sie 24 Stunden an der Luft stehen, um den Ueberschuss des Schwefelwasserstoffs zu entfernen, dampften sie im Wasserbad ab, und filtrirten sie nach einiger Zeit. In ihrem concentrirteren Zustand

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack, entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdampfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampften Masse in Wasser ein hellröthlich-braunes Pulver aus. Die Flüssigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und überließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehaut waren; diese Crystalle waren noch braun gefärbt, und es blieb eine braun gefärbte Mutterlauge zurück, die nicht mehr crystallisirte. Man ließ diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol auf. Es blieb ein weißes crystallisirtes Pulver zurück, welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die Flüssigkeit abgedampft und zur Crystallisation hingestellt. Es bildeten sich völlig farblose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsäure fast ganz entfärbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

jedoch, daß sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie *Daphnine* (5) nennen.

Die Säure, mit welcher die Daphnine verbunden vorkommt, halten wir für Aepfelsäure, verbunden mit noch etwas gelbfärbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Säure, wie zuvor, einen rein schwefelgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwähnt, daß nach Abscheidung eines schwefelgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farblos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschuß zugesetzte Blei durch Schwefelwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stehen, filtrirte und dampfte sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärbte durchscheinende syrupartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärfe entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen *süße Substanz* unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alkali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsäure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack, entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdampfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampften Masse in Wasser ein hellröthlich-braunes Pulver aus. Die Flüssigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und überließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehaut waren; diese Crystalle waren noch braun gefärbt, und es blieb eine braun gefärbte Mutterlauge zurück, die nicht mehr crystallisirte. Man ließ diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol auf. Es blieb ein weißes crystallisirtes Pulver zurück, welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die Flüssigkeit abgedampft und zur Crystallisation hingestellt. Es bildeten sich völlig farblose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsäure fast ganz entfärbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

jedoch, daß sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie *Daphnine* (5) nennen.

Die Säure, mit welcher die Daphnine verbunden vorkommt, halten wir für Aepfelsäure, verbunden mit noch etwas gelbfärbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Säure, wie zuvor, einen rein schwefelgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwähnt, daß nach Abscheidung eines schwefelgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farblos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschufs zugesetzte Blei durch Schwefelwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stehen, filtrirte und dampfte sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärbte durchscheinende syrupartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärfe entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen *süße Substanz* unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alkali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsäure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack, entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdampfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampften Masse in Wasser ein hellröthlich-braunes Pulver aus. Die Flüssigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichen Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und überließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehaut waren; diese Crystalle waren noch braun gefärbt, und es blieb eine braun gefärbte Mutterlauge zurück, die nicht mehr crystallisirte. Man ließ diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol auf. Es blieb ein weißes crystallisiertes Pulver zurück, welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die Flüssigkeit abgedampft und zur Crystallisation hingestellt. Es bildeten sich völlig farblose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsäure fast ganz entlarbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

jedoch, daß sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie *Daphnine* (5) nennen.

Die Säure, mit welcher die Daphnine verbunden vorkommt, halten wir für Aepfelsäure, verbunden mit noch etwas gelbfärbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Säure, wie zuvor, einen rein schwefelgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwähnt, daß nach Abscheidung eines schwefelgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, heinahe farbenlos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschuss zugesetzte Blei durch Schwefelwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stehen, filtrirte und dampfte sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärbte durchscheinende syrupartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärfe entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen *süße Substanz* unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alkali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsäure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack, entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdampfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampften Masse in Wasser ein hellrothlich-braunes Pulver aus. Die Flüssigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und überließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehaut waren; diese Crystalle waren noch braun gefärbt, und es blieb eine braungefärbte Mutterlauge zurück, die nicht mehr crystallisirte. Man ließ diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol auf. Es blieb ein weißes crystallisirtes Pulver zurück, welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die Flüssigkeit abgedampft und zur Crystallisation hingestellt. Es bildeten sich völlig farbeulose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsäure fast ganz entfarbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

jedoch, daß sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie *Daphnine* (5) nennen.

Die Säure, mit welcher die Daphnine verbunden vorkommt, halten wir für Aepfelsäure, verbunden mit noch etwas gelbfärbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Säure, wie zuvor, einen rein schwefelgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwähnt, daß nach Abscheidung eines schwefelgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farbenlos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschuß zugesetzte Blei durch Schwefelwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stehen, filtrirte und dampfte sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärbte durchscheinende syrupartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärfe entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen *süße Substanz* unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alkali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsäure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

Weise mit reiner Bittererde u. s. f., aber der Alcohol, mit dem dann die Bittererde gekocht wurde, hatte nichts aufgenommen.

Aus diesen Versuchen ergibt sich, daß der im Alcohol aufgelöste Antheil der Rinde besteht aus

Wachs
Scharfem Harz
Daphnine
Freier Aepfelsäure
Gelbfärbendem Princip
Süßer Substanz.

B.

Behandlung der durch Alcohol ausgezogenen Rinde mit kaltem Wasser.

Wir fanden, daß sich der Rinde durch vielfach wiederholtes Auskochen mit Alcohol der scharfe Geschmack völlig entziehen läßt. Eine solche, durch kochenden Alcohol erschöpfte Rinde wurde mit einer großen Menge kalten Wassers macerirt, die Flüssigkeit filtrirt und abgedampft. Es blieb eine hellbraunlichgelbe Substanz zurück, die das Ansehen von getrocknetem Leim hatte. Trocken war sie spröde, und sprang von der Porzellanschale in Splittern ab; durchscheinend, von ganz fadem Geschmack, ohne die geringste Scharfe; ein weiterer Beweis, daß sich durch Alcohol das scharfe Princip völlig ausziehen läßt. Sie zog die Feuchtigkeit der Luft etwas an, backte zusammen, und verhielt sich wie Gummi (7).

C.

Behandlung der durch kochenden Alcohol und kaltes Wasser erschöpften Rinde mit kochendem Wasser.

Wurde die so erschöpfte Rinde mit Wasser gekocht, so zeigte sich ein starkes Schäumen und ein auffallend mehrlartiger Geruch. Die Flüssigkeit wurde filtrirt, und auf Stärkmehl untersucht. Aber weder durch eine Auflösung des Jods in Wasser, noch durch Zusatz von Jod in fester Form, Auflösung in caustischem Kali und Sättigung mit Essigsäure liess sich eine Spur davon entdecken. Nach dem Abdampfen blieb eine Substanz zurück, die völlig das Ansehen hatte, wie das durch kaltes Wasser erhaltene Gummi, die sich auch ganz wie Gummi verhielt, und sich von dem andern Gummi nur wenig verschieden zeigte, wovon unten das Nähere.

D.

Behandlung der durch kochendes Alcohol, kaltes und kochendes Wasser erschöpften Rinde mit kochender Salzsäure.

Dieses Kochen mit Salzsäure geschah besonders in der Absicht, um zu untersuchen, ob die Rinde oxalsauren Kalk enthalte. Die Säure färbte sich braunroth, durch Sättigung mit caustischem Ammoniac entstand aber eine kaum merkbare Trübung, es schieden sich ganz wenige leichte, gefärbte Flokken aus, die nicht oxalsaurer Kalk waren. Beim Abdampfen eines Theils der salzsauren Flüssigkeit

blieb ein brauner, zum Theil verkohlter, Extractivstoff zurück.

E.

Untersuchung der Asche.

Eine gewisse Menge Rinde wurde in einem Platintiegel eingeäschert. Die Asche enthielt:

Kohlensaures Kali (ohne Spur von kohlensaurem Natrum) in bedeutender Menge

Wenig salzsaures Kali

Eine Spur phosphorsaures Kali

Viel kohlensauren Kalk

Etwas kohlensaure Bittererde

Ziemlich viel phosphorsauren Kalk, nebst einer Spur Alaunerde, Kieselerde und etwas Eisenoxyd.

Da nun das Kali, der Kalk und die Bittererde in der Rinde in Verbindung mit Aepfelsäure angenommen werden müssen, so sind die aufgefundenen Bestandtheile derselben folgende:

Wachs

Scharfes Harz

Daphnine

Freie Aepfelsäure

Aepfelsaures Kali, Kalk, Bittererde

Gelbfarbendes Princip

Süße Substanz

Gummi

Braunrother Extractivstoff

Holzfaser

Kieselerde, phosphorsaurer Kalk, nebst einer Spur von phosphorsaurem Kali, etwas Eisenoxyd und

einer Spur Alaunerde, welche Letztere vielleicht mit Aepfelsäure verbunden sind.

Nähere Betrachtung der einzelnen Stoffe.

1.) *Wachs*.

Das Wachs gab sich als solches zu erkennen durch seine Auflöslichkeit in kochendem Alcohol und Aether, aus welchen beiden Auflösungen es sich beim Erkalten gelatinös ausschied; durch seine Wachsconsistenz, durch eine Unauflöslichkeit im Wasser, durch sein Verbrennen mit Flamme, und durch den Rauch, den es dabei verbreitete, der deutlich einen Wachsgeruch zeigte.

2.) *Harz*.

Dieses ist sehr dunkelgrün, so daß es fast schwarz aussieht; vollkommen fest, muschlich auf dem Bruche. Sein Geschmack ist außerordentlich scharf, er entwickelt sich aber erst nach einiger Zeit, und hält dann sehr lange an. — Es ist im Wasser, besonders durch Hülfe der übrigen durch Wasser ausziehbaren Stoffe des Seidelbasts, etwas auflöslich; im Alcohol löst es sich mit dunkelgrüner Farbe auf, die in eine dunkelbraune übergeht. Im Aether löst es sich mit mehr hellgrüner Farbe auf. Wir hofften, durch diese Auflösungsmittel dieses Harz noch weiter zerlegen zu können; wir ließen die Auflösungen ruhig an der Luft stehen, und allmählig verdunsten; das Harz schied sich namentlich aus der alcoholischen Auflösung körnig aus, so daß wir es anfangs für Crystallisation hielten; es wurde jedoch auf diesem Wege keine Trennung in weitere

Bestandtheile bewirkt. — Wir versuchten auch, dem Harz durch Kochen mit einer Säure die Scharfe zu entziehen. Wir kochten es mit Salzsäure im Destillationsapparat; es entwickelte sich bei dieser Destillation ein äußerst ekelhafter betäubender Geruch, die abdestillirte saure Flüssigkeit verrieth aber nicht die mindeste Scharfe. Die in der Retorte rückständige Flüssigkeit wurde warm filtrirt; es schieden sich beim Erkalten weißliche Flocken aus. Beim Abdampfen blieb eine geringe Menge reiner schwarzbrauner Materie zurück, die im Wasser sich nicht auflöste, und die durch die Concentration der Salzsäure sich etwas verkohlt zu haben schien. Alcohol löste sie bis auf einen geringen Rückstand mit brauner Farbe auf, die Auflösung wurde durch Wasser nach einiger Zeit getrübt. Der Geschmack dieser Materie verrieth ebenfalls keine Scharfe, während das mit Säure behandelte, und mit kochendem Wasser ausgewaschene Harz noch dieselbe Scharfe, wie vor dieser Behandlung, zeigte.

Nachdem alle diese Versuche, das Harz zu zerlegen, fehlgeschlagen hatten, kamen wir bei der Betrachtung, daß sich in dem Kern der Frucht ein scharfes fettes Oel nach Celmsky befindet, auf den Gedanken, das Harz könnte ein durch eine Säure verdicktes Oel seyn. Wir lösten daher das Harz in Alcohol auf, und versetzten diese Auflösung mit einer Auflösung von Bleizucker in Alcohol! Es entstand ein meergrüner Niederschlag, den wir auf ein Filtrum nahmen, und mit kaltem Alcohol gut auswuschen. Aus der Flüssigkeit wurde das im Ueberschuß zugesetzte Blei durch Schwefelwasserstoff prä-

cipitirt, und sie dann, nachdem durch Stehen an der Luft der überschüssige Schwefelwasserstoff entfernt worden war, im Wasser bald gänzlich abgedampft. Schon während des Abdampfens schieden sich gelbliche Kügelchen aus, die das Ansehen eines dickflüssigen Oels hatten. Die abgedampfte Masse löste sich jetzt in warmen Alcohol mit einiger Schwierigkeit auf, und beim freiwilligen Verdunsten an der Luft schieden sich bald, während noch eine sehr grofse Menge Alcohol vorhanden war, eine Menge goldgelber öliger, dickflüssiger Tropfen aus. Hieraus erhellt, dafs dieses Oel im Alcohol weit schwieriger auflöslich ist, als das Harz, durch dessen Zersetzung es entstand. Die Auflösung dieses Oels in Alcohol hatte einen ekelhaften Geruch, ganz verschieden von dem des geschwefelten Wasserstoffs, welcher auch durch Abdampfen u. s. f. gänzlich entfernt worden war. Der erwähnte meergrüne Bleiniederschlag wurde in Alcohol suspendirt und durch einen Strom von geschwefeltem Wasserstoffgas zersetzt, die Flüssigkeit nach 24stündigem Stehen an der Luft vom Schwefelblei, welches eine nicht rein schwarze, sondern dunkelbraune Farbe hatte, abfiltrirt, und im Wasserbade abgedampft. Es blieb eine braune Masse zurück, die, in absolutem Alcohol aufgelöst, eine ziemlich weisse, schmierige Substanz zurück liefs. Diese alcoholische Auflösung *reagirte sehr stark sauer*, hatte einen äusserst ekelhaften Geruch, der durch Alcalien weit stärker hervortrat, und viele Aehnlichkeit mit dem Geruch des Knoblauchs hatte, nur viel widriger war. Ueber die Natur dieser Säure können wir nicht entscheiden;

sie war nicht zur Crystallisation zu bringen, und bei jedesmaligem Abdampfen schied sich ein Theil einer unauflöslichen widrig riechenden Substanz aus, die besonders durch Behandlung mit Alcalien, den erwähnten ekelhaften Geruch entwickelte.

Der andere Bestandtheil, das fette Oel, entwickelte nach einiger Zeit im Munde ein außerordentliches Brennen. Wurde es auf die Haut eingerieben, so erschien schon nach zwei Stunden eine starke Röthe, die sich fast auf den ganzen Arm, weit über die eingeriebene Stelle hinaus, verbreitete, zugleich stellte sich ein heftiges Brennen und Jucken ein. Nach einiger Zeit zeigten sich Pusteln, die viele Aehnlichkeit mit Krätzpusteln hatten, und die sich zum Theil mit Eiter füllten. Die Entzündung und das Brennen dauerte einige Tage, und nach mehreren Wochen waren Spuren davon noch sichtbar. — Wir glauben, daß dieses Oel bei zurücktretenden chronischen Exanthemen mit Nutzen angewendet werden könnte.

Ein Theil des Oels wurde mit caustischem Kali und Wasser gekocht. Hierbei entwickelte sich nicht im geringsten der erwähnte ekelhafte Geruch, sondern ein gewöhnlich seifenartiger. Die Auflösung wurde durch Weinsteinsäure gesättigt und destillirt. Bei dieser Destillation entwickelte sich ein unerträglicher Geruch nach geposphortem Wasserstoffgas. Das überdestillirte Wasser hatte einen fäulischen Geschmack, verbunden mit einer merkbaren Schärfe, und einen Geruch, der täuschende Aehnlichkeit mit dem eines schwachen Zimmtwassers hatte. Es wurde mit kohlensaurem Baryt digerirt, filtrirt und

abgedampft. Es blieb eine Salzmasse zurück, die im Wasser sich leicht auflöste, durch Schwefelsäure präcipitirt wurde, wobei sich ein starker Geruch nach Essigsäure entwickelte, zugleich zeigte dieses im Wasser aufgelöste Salz noch Spuren von einer Schärfe. Es war mithin essigsaurer Baryt, verbunden mit noch etwas scharfem Princip.

Der Rückstand in der Retorte, der nun größtentheils aus Weinstein bestund, wurde auf ein Filtrum genommen. Die durchgegangene gefärbte Flüssigkeit zeigte keine Schärfe. Der braun gefärbte Weinstein wurde mit kaltem Wasser abgewaschen, getrocknet, und mit Alcohol behandelt. Der Alcohol färbte sich braun, beym Abdampfen blieb eine gelblichbraune fettige Materie zurück, die *durchaus keine Schärfe* mehr entwickelte, im Wasser sich nicht auflöste, auf Papier gestrichen Fettflecken machte, in einem Platinlöffel über der Weingeistlampe erhitzt, schmolz, dabei Dämpfe ausstieß, die nach gebratenen Aepfeln rochen, und mit Flamme verbrannte.

Aus diesen Versuchen ergibt sich, daß das scharfe Harz des Seidelbast durch essigsaurer Blei sich zunächst in ein scharfes fettes Oel und eine Säure, nebst einem durch wiederholtes Abdampfen im Wasser unauflöslich werdenden, durch Alcalien einen sehr starken widrigen Knoblauchgeruch entwickelnden, Stoff zerlegen läßt; daß dieses scharfe Oel, bei der Verseifung mit caustischem Kali und nacheriger Sättigung des Kalis durch Weinsteinsäure in Essigsäure, die mit einem Theil des scharfen Principis noch verbunden überdestillirt, und in eine

gelbbraune fettige, nicht mehr scharfe Substanz zerfällt, wobei der größte Theil des scharfen Princips unter Entwicklung von phosphorstem Wasserstoffgas zerstört zu werden scheint.

Diese Erscheinungen machten es höchst wahrscheinlich, daß das scharfe Oel sowohl als das Harz, aus welchem es dargestellt wurde, *Phosphor* als einen wesentlichen Bestandtheil enthalten. — Um dieses bestimmter nachzuweisen, wurde ein Theil des scharfen Oels mit reinem Salpeter in einem Silber- tiegel verpufft, die alkalische Masse in Wasser gelöst, mit Salpetersäure übersättigt, und auf einen warmen Ofen so lange gestellt, bis alle in der Flüssigkeit aufgelöste Kohlensäure abgedampft war. Salpetersaurer Baryt brachte jetzt in der Flüssigkeit nicht die geringste Trübung hervor, sogleich aber entstand ein flockiger Niederschlag von phosphorsaurem Baryt, als die freie Säure durch caustisches Ammoniac gesättigt wurde. Der Versuch wurde mit gleichem Erfolg mit dem Harz selbst angestellt, und in beiden Fällen ließen sich sogar aus dem Niederschlag durch Auflösung desselben in Salzsäure, Präcipitation des Baryts durch Schwefelsäure, Filtriren, Abdampfen und Glühen Spuren von Phosphorsäure darstellen. — Vielleicht verdankt ein Theil des in der Asche aufgefundenen phosphorsauren Kalks diesem Phosphor seinen Ursprung. •

Durch diesen Phosphorgehalt des scharfen Oels und des Harzes wird man an den Schwefelgehalt der scharfen ätherischen Oele erinnert, die sich in den Familien der Cruciferae und Liliaceae finden, namentlich an das Oel des Meerrettigs, des Knob-

lauchs und der Zwiebel. Diese Oele scheinen Schwefel als einen wesentlichen Bestandtheil zu enthalten.

Ueberhaupt aber wirft sich die Frage auf: Sind nicht die meisten Harze zusammengesetzte Substanzen, und bestehen sie nicht aus Oel und Saure? Zu dieser Vermuthung wird man theils durch die angeführten Versuche veranlaßt, theils durch die Betrachtung, daß die Natur selbst in vorliegendem Fall eine solche Zersetzung des Harzes in der Frucht bewerkstelligt zu haben scheint, wo in der fleischigen Pulpa, die den Kern umgibt, eine Menge freier Saure sich findet, während der Kern selbst mit scharfem Oel erfüllt ist.

Diese, auch für die Pflanzenphysiologie wichtige Frage, werden wir bei einer andern Gelegenheit zu lösen suchen.

Wurde das Harz mit verdünnter Salpetersäure gekocht, so entwickelte sich Salpetergas, es bildete sich Oxalsäure, und eine hellgelbe bröcklige Substanz, die in der Wärme schmolz. Diese Substanz wurde erst durch langes Kochen mit Salpetersäure zersetzt; es bildete sich anfangs ein auf der Flüssigkeit schwimmendes Fett, welches später wieder verschwand; zuletzt bildeten sich kleine Crystalle, die durch ihre stark färbende Eigenschaft und ihren außerordentlich bitteren Geschmack, sich als *Weltersches Bitter* zu erkennen gaben. Außer diesem hatte sich auch noch *künstlicher Gerbstoff* gebildet, denn die Auflösung der bitteren Substanz in Wasser gab mit wässriger Hausenblasenlösung einen weissen zusammenhängenden Niederschlag. Bei der trockenen

Destillation des Harzes zeigte sich anfangs ein Fettgeruch, auf den ein empyreomatischer folgte, in der Vorlage gieng ein empyreomatisches saures Wasser nebst einer braunen fettigen Materie, die auf dem Wasser schwamm. Dieses Wasser enthielt keine Spuren Ammoniac.

Einer hungrigen Katze, gab man von diesem Harz 5 Gran, aus denen man 10 Pillen gebildet hatte. Nach 2 Stunden erbrach sich das Thier, wollte nicht fressen, und schien zornig zu seyn. 4 Tage nachher wurde die Katze gezwungen, 20 Gran des Harzes, aus denen man 40 Pillen gemacht hatte, einzunehmen. Es erfolgte Erbrechen, aus dem Maul floss zäher Schleim, das Thier gab Zeichen von Schmerz, von einer Wirkung aufs Gehirn war kein Zeichen vorhanden, und nach 4 Stunden erfolgte der Tod unter Convulsionen. Die Section wurde 4—5 Stunden nachher vorgenommen; die Muskeln waren erstarrt; der Magen und Darmkanal enthielten viel Schleim; die Membrana mucosa des Magens war entzündet; an einer Stelle derselben gegen den Pylorus zu, war Blut in das Gewebe derselben ausgetreten. Im Oesophagus und im übrigen Darmkanal war kein Zeichen von Inflammation, Leber, Lungen, Harz und Nieren waren im natürlichen Zustand, die Gallenblase strotzte von grüner Galle.

Orfila hat einige Versuche gemacht mit der Rinde von *Daphne gnidium*. 5 Gros von dem Pulver dieser Rinde gab man einem Hund und unterband den Oesophagus; das Thier starb nach 10 Stunden unter den gewöhnlichen Zeichen einer Vergiftung durch scharfe Gifte, Orfila sagt bloss:

daphne cneorum und daphne mezereum wirken ungefähr auf gleiche Art.

5.) Uebergegangenes Wasser.

Hier fügen wir noch zu dem oben Erwähnten hinzu, daß, wenn eine geringe Menge Wasser über eine große Menge Rinde destillirt wurde, Spuren eines ätherischen Oels sich zeigten, bei welchem, wenn das scharfe Princip sich mit den Wasserdämpfen verflüchtigte, aller Wahrscheinlichkeit nach die Scharfe höchst concentrirt sich hätte finden müssen. Aber dieses Oel hatte einen faden Geruch, und entwickelte durchaus keine merkbare Scharfe. Auch versuchten wir es wiederholt, die Behauptung von Vanquelin, daß dieses Wasser eine alkalische Reaction zeige, zu bestätigen, indem wir genau sein Verfahren befolgten, und eine sehr verdünnte schwachgeröthete Lacmustinctur anwendeten, in welcher die geringste Spur von Ammoniac sogleich blaue Färbung hervorbrachte, das Wasser blieb jedoch ganz ohne Wirkung. Einmal jedoch wurde die geröthete Lacmustinctur durch dieses Wasser stark blau gefärbt, und essigsaures Blei bewirkte in demselben sogleich einen sehr starken Niederschlag. Wir fanden jedoch bald, daß diese Wirkung einzig von der Natur des Gefäßes, in welchem die Destillation vorgenommen wurde, abhängig war; es war nemlich weißes Glas, welches bekanntlich der Einwirkung von bloßem kochendem Wasser oft schlecht widersteht. Wurde eine viel größere Menge von derselben Rinde (sie war ganz frisch) mit weniger Wasser in einer grünen Retorte destillirt, so zeigte das de-

stillirte Wasser nicht die mindeste alcalische Reaction. Ueberdiß wäre es höchst auffallend, und in diesem Falle sehr schwer zu erklären, wenn eine sauer reagirende Flüssigkeit bei der Destillation ein alcalisch reagirendes Wasser lieferte. — Wir sind überzeugt, daß sowohl die alcalische Reaction, als der starke Niederschlag in dem Bleisalz von aufgelöstem Alkali des Glases herruhrte.

4. *Gelbfärbendes Princip.*

Dieses ist eine zähe gelbgefärbte Substanz von widrigem, bitterem, stark adstringirendem, nicht scharfem Geschmack. In heißem Wasser löst sie sich mit schöner goldgelber Farbe auf, beim Erkalten precipitirt sich wieder der größte Theil nach Art eines Harzes, welches man aus seiner alcoholischen Lösung durch Wasser fällt. Durch Erwärmen der trüben Flüssigkeit bildet sich wieder eine klare Auflösung, die beim Erkalten sich von Neuem trüht; und dieses läßt sich nach Belieben wiederholen. Die Auflösung dieses gelbfärbenden Principis in Wasser gibt mit essigsaurem Blei einen schönen schwefelgelben, mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen röthlichgrauen Niederschlag. Wolle, die zuvor mit Alaun geheizt wurde, erhält dadurch eine schöne schwefelgelbe Farbe, die der Einwirkung der Seife, und selbst des kochenden Wassers widersteht. — Mit verdünnter Salpetersäure übergossen, zersetzt sie sich schon in der Kalte, es entwickeln sich salpetrichsaure Dunste in Menge, und es bildet sich Oxalsäure.

5.) *Daphnine*.

Die Darstellung dieser, nur in geringer Menge in dem Seidelbast vorkommenden Substanz, wurde oben angegeben. Der Geschmack der Daphnine ist etwas adstringirend und bitter, jedoch nicht in sehr hohem Grade. Schon der Umstand, daß je reiner sie dargestellt wird, desto mehr die saure Reaction verschwindet, zeigt, daß sie nicht wohl die Natur einer Saure haben könne. Noch bestimmter wird dieses durch ihr Verhalten zu gesättigt-kohlensaurem Kali erwiesen. Gießt man einen Tropfen einer Auflösung dieses Salzes zu einer Auflösung der Daphnine in lauem Wasser, so färbt sich diese sogleich goldgelb; ein größerer Zusatz des Kalisalzes entwickelt selbst beim weiteren Erwärmen (jedoch so, daß das Kalisalz nicht zersetzt wird) keine Luftblasen. Uebrigens verliert die Daphnine schon durch eine geringe Menge Kali ihre Fähigkeit zu crystallisiren, welche sie aber wieder durch Sättigung des Kalis mit Essigsäure erhält. — Die goldgelbe Färbung der Daphnine durch Alcalien (Kalk und Baryt bringen dieselbe Wirkung hervor) ist eine ausgezeichnete Eigenschaft dieser Substanz. Sie ist in kaltem Wasser sehr schwer auflöslich, leicht auflöslich in kochendem Wasser, aus welchem sie beim Erkalten größtentheils präcipitirt. Alcohol und Aether lösen sie ebenfalls auf. Durch Erhitzen mit Salpetersäure wird sie in Oxalsäure verändert. Durch essigsaures Blei wird sie nicht präcipitirt. Diese Präcipitation ist mithin durch die Saure und das färbende Princip bedingt.

6.) *Süfse Substanz.*

Diese konnte nicht zur Crystallisation gebracht werden, sondern bildete einen wenig gefärbten Syrup. Sie wurde in Wasser aufgelöst, mit vollkommen ausgewaschener Hefe versetzt, und in eine Phiole gebracht, von der eine Röhre ausgieng, die in ein umgekehrtes mit Quecksilber gefülltes Gefäß hineingebracht wurde. Der Apparat wurde auf einen warmen Ofen gestellt. — Bald schäumte die Flüssigkeit, und es entwickelte sich etwas kohlen-saures Gas. Die Flüssigkeit in der Phiole wurde nach 14 Tagen mit vielem geschmolzenen Kalk versetzt und in einer Retorte mit Vorlage destillirt. Es gieng eine geringe Menge von Alcohol über, und die Flüssigkeit in der Retorte hatte einen Malagawein ähnlichen Geruch angenommen. — Diese Substanz ist mithin wenigstens einem Theil nach fähig, in die geistige Gährnng überzugehen. — Mit Salpetersäure behandelt, gab sie eine große Menge von Oxalsäure, nebst einer kaum merkbaren Spur von Schleimsäure, die wahrscheinlich ihren Ursprung einem kleinen Hinterhalt von Gummi verdankt.

7.) *Gummi.*

Das durch kaltes Wasser erhaltene Gummi löste sich, schon in der Kälte, in verdünnter Salpetersäure mit rother Farbe auf; beim Erhitzen entwickelten sich salpetrichsaure Dämpfe, und es schieden sich anfangs weisse Flocken aus, die sich nachher wieder auflösten. Beim Erkalten schied sich Schleimsäure vollkommen weiss und sehr deutlich

crystallinisch aus. Zugleich bildete sich etwas Oxalsäure. Die Auflösung dieses Gummis in Wasser bildete mit basischem sowohl als mit neutralem essigsauren Blei einen gallertartigen Niederschlag. Kieselfeuchtigkeit trübte die Auflösung schwach. Galläpfelaufguß bewirkte anfangs keine Trübung, nach 48 Stunden aber hatte sich ein häufiger grünlichweißer Niederschlag gebildet. Bei der trockenen Destillation bildete sich Wasser, eine bedeutende Menge kohlensaures Ammoniac, etwas essigsaures Ammoniac, und empyreomatisches Oel. Dieses Gummi enthält mithin zugleich eine gewisse Menge einer thierisch vegetabilischen Materie.

Das durch *kochendes Wasser* erhaltene Gummi verhielt sich im Allgemeinen auf ähnliche Weise, nur gab es bei der trockenen Destillation mehr Wasser, *freie* Essigsäure mit einer äußerst unbedeutenden Spur von essigsaurem Ammoniac, dessen Bildung einem kleinen Hinterhalt von thierisch-vegetabilischer Materie zugeschrieben werden muß.

Behandlung der Rinde mit kaltem Wasser.

Wasser, mit dem die Rinde macerirt wurde nahm eine grünlich-gelbe Farbe an. Die filtrirte, vollkommen helle Flüssigkeit entwickelte einen scharfen Geschmack. Bleiaufösungen brachten in ihr einen starken gelblichen Niederschlag hervor, die Flüssigkeit wurde aber nicht entfärbt; salzsaures Eisenoxyd eine grüne Färbung und einen hellgrünen Niederschlag. Kali, Ammoniac, Barytwasser, Kalk-

wasser färbten sie roth, ohne einen Niederschlag hervorzubringen.

Beim Abdampfen blieb eine braune, gummiartige Substanz zurück, die einen äußerst scharf und lang anhaltenden Geschmack entwickelte. Die Substanz wurde mit kochendem absolutem Alcohol behandelt, und die alkoholische Auflösung, die eine bräunlichgelbe Farbe hatte, und stark sauer reagirte, abgedunstet. Die durch Abdampfen erhaltene Masse wurde mit Wasser gekocht, wobei sich ein Geruch nach gebratenen Aepfeln zeigte. Es blieb eine Materie zurück, die in siedendem Wasser schmolz, äußerst scharf schmeckte, und sich überhaupt wie Harz verhielt. Die wässrige Lösung gab mit basischem essigsaurem Blei einen schwefelgelben Niederschlag. Dieser wurde, wie früher, durch Schwefelwasserstoff zersetzt; es gelang uns jedoch nicht, aus der erhaltenen Flüssigkeit, durch Abdampfen derselben, wiederholte Behandlung mit absolutem Alcohol u. s. f. die Dapnine darzustellen; man erhielt immer nur eine braune, nicht crystallisirende, saure Masse. — Aus diesen Versuchen erhellt, daß das scharfe Harz sich, wahrscheinlich unter Mitwirkung der übrigen Bestandtheile, im Wasser löst.

Die Behandlung der Rinde mit kaltem Essig ergab keine besonderen Resultate; der Essig schien wie das Wasser zu wirken; es ließ sich aus der Flüssigkeit das scharfe Harz auf ähnliche Weise darstellen.

Man könnte es uns zum Vorwurf machen wollen, daß wir es unterlassen haben, die Bestandtheile der Seidelbastrinde quantitativ zu bestimmen. Wir gestehen aber, daß wir eine solche quantitative Bestimmung der Bestandtheile bei einer Pflanzenanalyse, in sofern sie nicht etwa einen pharmacuetischen Zweck hat, für einen wahren Zeitverlust halten, da die relative Menge derselben, nach der Jahreszeit, dem Alter der Pflanzen und andern Umständen, verschieden ist, also unmöglich etwas Constantes darinn aufgefunden werden kann, und da es überhaupt vor der Hand weit zweckmäßiger zu seyn scheint, sich mit Untersuchung der *Natur* so vieler noch wenig gekannter Pflanzenreste zu beschäftigen. — Noch viel weniger aber konnte es uns beifallen, von den stoechyometrischen Gesetzen auf die Analyse einer ganzen Pflanze oder eines Organs derselben eine Anwendung machen zu wollen (wie dieses schon in neueren Zeiten geschehen ist). Wir bekennen, daß uns dieses eben so absurd vorkommt, wie eine Anwendung dieser Gesetze auf die Zusammensetzung der Mineralwasser.

B e i l a g e.

(C. G. Gmelin über die *Daphne alpina*.)

Als diese Untersuchung bereits beendet war, erhielt ich durch meinen verehrten Freund, Herrn Colladon in Genf, ganz frische Zweige von *daphne alpina*, welche in der Nähe von Genf wächst. Ich beeilte mich, mit der Rinde derselben einige der wichtigsten Versuche anzustellen, die sich auf die

mit der *daphne mezereum* angestellten und namentlich auf die Angaben von Vauquelin beziehen.

Diese Rinde hat einen weit mehr ausgezeichnet bitteren Geschmack, als der Seidelbast, und kommt in Absicht auf Schärfe diesem gleich, wenn sie nicht ihn noch übertrifft. Sie wurde mit Alcohol ausgekocht, und die filtrirte Flüssigkeit im Destillationsapparat im Wasserbade abgedampft. Der Rückstand wurde nun mit wenig Wasser, ebenfalls im Destillationsapparat, gekocht. Das überdestillirte Wasser verhielt sich vollkommen wie das bei *daphne mezereum*; es reagirte nicht im mindesten alkalisch, entwickelte auch keine merkbare Schärfe im Munde, sondern es blieb nur ein Gefühl von Trockenheit zurück. Auch reagirte die filtrirte und von dem Harz getrennte Flüssigkeit sauer. Sie wurde durch basisch essigsaures Blei präcipitirt, wodurch ein gelber Niederschlag entstand, und die Flüssigkeit nicht ganz entfärbt wurde. Das Filtriren ging äußerst langsam von statten. Der ausgewaschene gelbe Niederschlag wurde durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Die erhaltene Flüssigkeit lieferte beim Abdampfen gelbgefärbte Crystalle, die die Form von Pyramiden hatten, welche mit ihren Spitzen sternförmig vereinigt waren, so daß sie ein keilförmiges Ansehen zeigten. Sie wurden durch Crystallisation gereinigt, und hatten dann ganz dasselbe Ansehen, wie die aus *daphne mezereum* erhaltenen. Sie verhielten sich überhaupt ganz wie Daphnine, und zeigten namentlich die charakteristische gelbe Färbung durch Zusatz von einigen Tropfen einer gesättigt-kohlensauren Kalilösung zu ihrer Lösung in lauem Wasser. —

Ihr Geschmack war etwas adstringirend und bitter; jedoch nicht *außerordentlich* bitter, wie es Vauquelin angegeben hat. Aus der Flüssigkeit, von der durch das Filtrum der gelbe Niederschlag getrennt worden war, wurde das überschüssig zugesetzte Blei durch einen Strom von geschwefeltem Wasserstoffgas präcipitirt, und sie dann, nachdem sie einen Tag an der Luft gestanden hatte, abgedampft. Es blieb eine syrupartige Masse zurück von *anfänglich* süßem, nachher bitterem Geschmack, zugleich verbunden mit einer nach einiger Zeit sehr merkbar werdenden Schärfe. Als dieser Syrup einige Tage ruhig gestanden hatte, zeigte sich auf dem Boden des Gefäßes eine verhältnißmäßig sehr große Menge einer weißen Salzmasse, die sehr reine Daphnine war, und weit mehr betrug, als die, welche durch das Bleisalz präcipitirt worden war. — Dieses wurde von Vauquelin übersehen, der überhaupt bei seiner Untersuchung auf die Bestandtheile, welche durch das Blei nicht präcipitirt werden, keine Rücksicht genommen hat.

Vielleicht enthielt auch der aus dem Seidelbast erhaltene Syrup etwas Daphnine, deren Menge aber zu gering war, um dargestellt werden zu können. Wahrscheinlich ist die größere Menge von Aepfelsäure, welche der Seidelbast enthält, Ursache, warum die Daphnine durch das Bleisalz fast vollständig gefällt wird.

Diese Untersuchungen dienen nun auch zur weiteren Bestätigung der Richtigkeit der Idee, daß *ähnlich organisirte* Pflanzen auch eine ähnliche chemische Zusammensetzung zeigen, einer Idee, welche

28 C. G. Gmelin über die *Daphne alpina*.

Herr De Candolle mit so viel Geist und Gelehrsamkeit näher entwickelt hat. In der *daphne alpina*, die auf steinigten Alpengegenden wächst, prädominirt das crystallisirbare bittere Princip, während in der *daphne mezereum*, die mehr im Schatten, in bergigten Wäldern wächst, die Quantität dieses Principis sehr abgenommen hat, und durch eine nicht crystallisirbare Säure mehr verdrängt worden zu seyn scheint.

Gmelin.

**Mineralogisch - chemische
U n t e r s u c h u n g
zwei neuer ungarischer Mineralien,
des
muschligen und des erdigen Chloropals *).**

**V o n
Professor D. Bernhardi in Erfurt
und
D. Rudolph Brandes in Salzuflen.**

Sowohl aus der chemischen Untersuchung, als aus den äußern Kennzeichen dieser ungarischen Mineralien, hat sich ergeben, daß sich dieselben zunächst dem Opal anschließen, und daß beide in ihren Bestandtheilen und Eigenschaften wenig Unter-

*) Der durch seine Schriften rühmlichst bekannte Custos am ungarischen Nationalmuseum, *Joseph Jonas*, übersandte mir kurz vor seinem Ableben zwei für grüne Eisenerde ausgegebene Mineralien, die unweit Unghwar im Unghwärer Comitate vorgekommen waren, in der Absicht, eine chemische Analyse derselben zu veranlassen, um dieselben genauer kennen zu lernen.

Bernhardi,

schied untereinander zeigen. Wir glauben daher beide unter dem gemeinschaftlichen Namen *Chloropal* begreifen, und sie nach Verschiedenheit des Bruchs als *muschligen* und *erdigen Chloropal* unterscheiden zu können.

1. Beschreibung des muschligen Chloropals.

Der muschlige Chloropal findet sich derb, oft von einer grauen opalartigen Masse trummweise durchzogen, hier und da mit feinen Sprüngen und Rissen versehen, aber ohne weitere Absonderung.

Nach dem Laufe der Risse trennt er sich sehr leicht in unbestimmt eckige (nicht selten unvollkommen tetraedrische und parallelepipedische) sehr scharfkantige Bruchstücke.

Er besitzt einen muschligen Bruch, doch zeigen sich auch hin und wieder eckige Vertiefungen.

Er ist spröde und steht hinsichtlich der Härte zwischen Flusspath und Kalkspath.

Sein spezifisches Gewicht beträgt nach dem Einsaugen im Durchschnitt ziemlich genau 2,000.

Parallelepipedische Bruchstücke auf polarische Eigenschaften geprüft, zeigen auf der Fläche, die auf der Lagerstätte gegen den Himmel gekehrt war, einen positiven, auf der entgegengesetzten einen negativen Pol. Ausserdem findet man an den Seitenkanten des Parallelepipedums vier Pole, wovon zwei nebeneinanderliegende positiv, und die gegenüberstehenden negativ sich verhalten. Das Mineral hat daher drei magnetische Achsen, die sich unter rechten Winkeln zu schneiden scheinen und stimmt darin

mit dem Opal überein, unterscheidet sich dagegen hierdurch sehr wesentlich vom Quarz, und andern demselben verwandten Gattungen. Phosphorescenz scheint ihm ganz abzugehen. Es ist nur an den Kanten schwach durchscheinend, matt, oder doch nur sehr wenig schimmernd und von pistaciengrüner, der zeisiggrünen sich nähernden Farbe. Im gepulverten Zustande wird es fast gelblichweiß. Es hängt kaum an den feuchten Lippen, bedeckt sich, aber im Wasser schnell mit einer Menge kleiner Luftbläschen, die allmählig in die Höhe steigen, wird dabei an den Kanten ziemlich stark durchscheinend, zerfällt aber, besonders nach dem Herausnehmen aus dem Wasser, nach dem Laufe der vorhandenen Risse in mehrere Stücke.

Für sich der Spitze der Löthrohrflamme ausgesetzt, ist es unschmelzbar, und selbst die feinsten Splittern sintern nicht bemerkbar zusammen. Seine grüne Farbe aber verliert es sogleich, es wird schwarz und gänzlich undurchsichtig, springt dabei oft mit Knistern weg, und erscheint so gefärbt durch die ganze Masse, nachdem die Flamme nur einige Minuten darauf eingewirkt hat. Bei längerer Einwirkung der Flamme (des oxidirenden Strahls) wird es immer mehr hellbraun. Mit dem Kohlensalze des Natroniums *) zusammen geschmolzen, löset es

*) Ich bemerke hier, daß es mir bei mehreren Löthrohrversuchen vorgekommen, daß das sogenannte saure kohlen-saure Natron sich besser zu Löthrohrproben passe, als wie das basische Salz. Es schien mir nemlich,

sich darin auf, bildet ein dunkelgrünliches Glas, welches an einigen Stellen röthliche Punkte zeigt.

Mit Borax zusammengeschmolzen, stellt es damit ein dunkelgrünes Glas dar, in welchem keine röthliche Punkte zu unterscheiden waren.

2. Beschreibung des *erdigen Chloropals*.

Der *erdige Chloropal* findet sich ebenfalls derb von *Halbopal* trummweise durchsetzt, und zeigt in manchen Stücken eine eckig zellige Structur. Die zum Theil sehr dünnwandigen Zellen sind mit einer ähnlichen, etwas dunkler gefarbten Masse ausgefüllt; doch so, daß zwischen ihr und den Wänden der Zellen meist ein kleiner Abstand bleibt, und die Massen noch außerdem oft durch Klüfte in mehrere Stücke getrennt sind.

Der Bruch ist *erdig*, doch haben die in den Zellen liegenden Massen ein feineres Korn und eine ebene Bruchfläche. Die Bruchstücke fallen unbestimmt eckig und stumpfkantig aus.

Das Mineral ist leicht zersprengbar und auf der Oberfläche hier und da zerreiblich, ritzt an den härteren Stellen Gypspath, wird aber vom Kalkspath geritzt.

Nach dem Einsaugen betrug das Eigengewicht des zelligen 1,870, das eines andern Stückes ohne Zellen wurde 1,727 gefunden.

daß das erstere Salz sich nicht so leicht in die Kohle hineinziehe, als wie es beim ersteren der Fall ist.

Brandes.

nicht etwas glänzender.

eine Farbe ist mehr zeisiggrün, mit Ausnahme
in den Zellen liegenden, meist schmutzig pistach-
grün gefärbten Massen. An einzelnen Stellen ist
sie verschiedentlich braun gefärbt.

Beim Eintauchen ins Wasser dringen aus ihm
nur, aber grössere Luftbläschen, als aus dem
gewöhnlichen, nicht selten mit einigem Geräusch, her-
aus. In der Regel zerfallen die Stücke dabei nicht, mit Aus-
nahme kleiner Brocken, die zuweilen von den her-
vorstehenden Kanten sich trennen.

Das Verhalten des erdigen Chloropals vor dem
Feuer ist dem des muschligen gleich.

Obgleich dieses Mineral mehr als das vorher-
gehende durch Einwirkung der atmosphärischen
Luft gelitten zu haben scheint: so läßt doch
seine verschiedene Structur und sein Verhalten im
Feuer nicht bloß annehmen, daß es allein durch
Verwitterung aus jenem hervorgegangen sey.

Daß übrigens diese Mineralien dem Opal zu-
gehören, dafür spricht schon einigermaßen sein
Verhalten, indem er vom Opal durchsetzt wird,

Lothrohre machen dies mehr als wahrscheinlich. In beiden Mineralien aber finden sich die grünen Stellen mit bräunlichen häufig durchzogen, so dass man immer von den braunereren Stellen einen Durchgang mit in die zu untersuchende Masse bekommt; doch ist denn alles Eisen auf Eisenoxyd berechnet. Diese Verbindung ist wahrscheinlich nicht chemisch, sondern bloß innig mechanisch. Es haben diese Mineralien in ihrer Zusammensetzung die größte Aehnlichkeit mit dem Eisenopal, der als eine feine mechanische Verbindung von Kieselerdehydrat mit Eisenoxyd, zum Theil auch Eisenoxydhydrat betrachtet werden kann.

3. *Analyse des muschligen Chloropals.*

A.

Eine unbestimmte Menge des gepulverten Minerals wurde mit Schwefelsäure übergossen. Es erfolgte dadurch keine Entwicklung von Luftblasen aus dem Mineral statt. Das Ganze wurde in einem Platintiegelchen erhitzt. Die aufsteigenden Dünste gingen an darüber gehaltenes Glas nicht an. Der Rückstand wurde bis zur Trockne gebrannt. Er erschien weiß und war zum Theil auflöslich in Wasser.

B.

25 Gran des gepulverten Minerals wurden in einem Platintiegelchen eine Viertelstunde lang roth gebrannt. Sie hatten dadurch einen Verlust erlitten von 4,5 Gran. Dieser Verlust als Wasser berech-

18 Procent desselben an. Das zurückgebliebene Pulver hatte eine braune Farbe angenommen.

C.

50 Gran des zum feinsten Staube zerriebenen Minerals wurden mit der nöthigen Menge einer gesättigten Kaliumoxydlösung gemengt, im geräumigen Tontiegel bis zur Trockne des Rückstandes abgerocht, und darauf einer lebhaften Rothgluthitze gesetzt. Die in Fluß gekommene Masse wurde beim Erkalten derselben mit Wasser aufgeweicht, in eine Porzellanschale gegeben, mit Hydrochlorsäure versättigt, und die vollkommen helle Auflösung bis zur Trockne des Rückstandes verdunstet. Dieser mit hydrochlorsaurem Wasser digerirt, liefs eine auflösliche Masse, welche auf einem Filter im möglichst ausgelaugten Zustande gesammelt, nach Auslaugung des Filters getrocknet und geglühet wurde. Diese Substanz war *Siliciumsäure* und betrug an Gewicht 23 Gran (auf 100 Theile des Minerals 46).

D.

Die abgesonderte Flüssigkeit aus C gab durch Versättigung mit Ammoniumlösung einen reichlichen Niederschlag von sehr brauner Farbe und mürbe gallertartig, als wenn derselbe Alaunerdenhaltig wäre, woraus man schon schliessen konnte, daß derselbe größtentheils aus Eisenoxyde bestehen würde. Die Flüssigkeit wurde davon abfiltrirt, und der Niederschlag auf dem Filter gesammelt, und nach möglichster Abtröpfelung des Flüssigen noch zweimal mit kochendem destillirten Wasser ausgewaschen,

darauf in siedende Aetzlaugè getragen, wobei sehr großer Theil unaufgelöst blieb, welcher sammet, ausgelaugt, getrocknet und geglühet Gran wog, und aus *Eisenoxyd* (im Mineral wohl *Eisenoxydul*) mit einer Spur *Manganoxydes* bestand (auf 100 Theile des Minerals 35).

Die von dem *Eisenoxyde* abfiltrirte alkalische Flüssigkeit gab mit Hydrochlorsäure übersättigt mit Ammoniumlösung niedergeschlagen einen gegen flockigen Niederschlag, welcher aus $\frac{3}{4}$ *Aluminiumoxydes* bestand (auf 100 Theile des Minerals 0,75).

E.

Die ammoniakalische, vom *Eisenoxydgemenge* D gesonderte Flüssigkeit, wurde hierauf vollkommen neutralisirt und mit oxalsaurer Kaliumoxydlösung versetzt, wodurch indessen keine Trübung der Flüssigkeit erfolgte.

F.

Die Salzflüssigkeit aus E wurde jetzt bis zum Sieden erhitzt, darauf derselben Kaliumoxydlösung zugesetzt bis zum Verschwinden alles ammoniakalischen Geruchs, fast bis zur Trockne des Rückstands verdunstet, und dieses in Wasser gelöst, was sich dabei als unlöslich zeigte, auf einem Filter gesammelt, ausgelaugt, getrocknet und heftig geglühet. Es wurde dadurch 1 Gran *Magniumoxyd* (Magneteerde) erhalten (auf 100 Theile des Minerals 2).

G.

Um noch zu versuchen, ob dieses Mineral einen Gehalt an Kaliumoxyd besitze, welcher, wie die Zusammenzählung der bis jetzt daraus dargestellten Bestandtheile zeigte, nicht beträchtlich seyn konnte, wenn er sich auch darin zeigen sollte, so wurden halb 50 Gran des feingepulverten Minerals mit kohlensauren Bariumoxydes und etwas Kohlenstaub heftig geglühet, und die geglühete Masse dann künstlich behandelt, das Bariumoxyd und die übrigen fixen Bestandtheile durch Ammoniumcarbonat und kohlensauren Ammonium abgeschieden, darauf die Flüssigkeiten verdunstet und der trockne Rückstand zur Verjagung aller Ammoniumsalze geglühet. Es blieb in der That eine nicht ganz unbedeutliche Masse zurück, wenigstens grösser, als ich selbst vermuthen konnte. Sie wurde daher mit Wasser aufgelöst, wodurch eine Spur eines braunen Rückstandes blieb, welcher in einigen Tropfen verdünnter Hydrochlorsäure zum Theil aufgelöst wurde und sich als ein Minimum von Eisenoxyd zu erkennen gab, denn eisenblausaures Kaliumoxyd reagirte augenscheinlich. Die wässrige Auflösung wurde zu einigen Tropfen in sehr helle, unten zugeschmolzene Glasröhren von einigen Linien Durchmesser gegeben, und nun eine ausgezogene Lospitze in die Auflösung der bemerkten Reagentien getaucht, und dann in die in den Röhren befindliche Flüssigkeit *). Oxalsaures Kaliumoxyd

*) Diese Art, mit kleinen Mengen zu experimentiren, ist

Zusammensetzung wird sich leicht ergeben, dafs das selbe der Hauptsache nach als ein siliciumsaures Eisenoxyd anzusehen sey, dem noch siliciumsaure Magnium- und Aluminiumoxyd beigemischt sey. Alle Siliciate im Hydratzustande. Setzen wir hier die Zahl der Siliciumsaure, nach *Berzelius* neuen Tabellen, 596,42, des Eisenoxydes, 978,43, des Magniumoxydes 516,72, so haben wir für unser Mineral folgende Verhältnisse:

Siliciumsaure	0,7712 V.
Eisenoxyd	0,3571 —
Magniumoxyd	0,0586 —
Aluminiumoxyd	0,0145 —
Wasser	1,5910 —

Es ist nun die Summe der basischen Oxyde $0,3571 + 0,0586 + 0,0145 = 0,4302$, welches fast genau die Hälfte der Verhältnisse des sauren Oxydes 0,7712 ausmacht, denn $0,4302 \times 2 = 0,8604$. Die Verhältnisse des Wassers betragen das Vierfache der der Basen und das Doppelte der der Siliciumsaure, denn $0,7712 \times 2 = 1,5424$. Ist das Mineral in seinen Hauptbestandtheilen als siliciumsaures Eisenoxydhydrat zu betrachten, so werden wir es mit der Formel

$\text{FeS}^2 + 1,5 \text{Aq.}$ bezeichnen können.

4. Analyse des erdigen Chloropals.

A.

20 Gran des gepulverten Minerals wurden geglühet, sie erlitten dadurch einen Gewichtsverlust von 4 Gran (auf 100 Theile des Minerals 20), wel-

che als Wasser berechnet worden sind. Der Rückstand des Minerals war braun gefärbt, wie bei dem vorigen.

B.

Da dieses Mineral schon durch Säuren besonders in der Siedhitze derselben sehr angegriffen wurde: so wurde eine Ausschliessung desselben mittelst Kaliumoxydes unnöthig befunden, und das aufs Zarteste zerriebene Steinpulver zu 50 Gran mit einer Unze concentrirter Hydrochloresäure gekocht. Es blieb nach vier und zwanzig stündiger Berührung eine unlösliche, vollkommen weisse Substanz zurück, von welcher die saure Flüssigkeit hell abgegossen wurde.

Der Rückstand wurde nochmals mit zwei Drachmen genannter Säure gekocht, letztere darauf mit Wasser verdünnt, hell abgegossen, der Rückstand selbst mit siedendem destillirten Wasser ausgelaugt, auf einem Filter gesammelt, getrocknet und geglüheth, 22,5 Gran schwer gefunden und als reine *Siliciumsäure* erkannt.

C.

Die davon abfiltrirte saure Flüssigkeit aus B wurde durch Ammoniumlösung niedergeschlagen, und der erhaltene ausgelaugte Niederschlag in 16 Gran *Eisenoxyd* (da das Mineral von braun gefärbten Stellen durchzogen ist: so lässt sich über den Oxyd- und Oxydulzustand des Eisens nichts Bestimmtes sagen) und $\frac{1}{2}$ Gran *Aluminiumoxyd* zerlegt.

D.

Da ich bei diesem Minerale Schwefelsäure vermuthete: so wurde die Flüssigkeit in zwei Theile getheilt, und die eine Hälfte, nachdem sie zuvor mit Hydrochlorsäure übersetzt worden war, mit Bariumchloridlösung versetzt, welche meine Vermuthung indessen nicht bestätigte.

E.

Der zweite Theil der Flüssigkeit aus D wurde hierauf mit Hydrochlorsäure genau gesättigt und mit oxalsauren Ammonium versetzt, welches indessen keine auf die Gegenwart von Calciumoxyd deutende Reaction wahrnehmen liess.

F.

Die Flüssigkeit aus D wurde jetzt durch Schwefelsäure von ihrem Barytgehalte befreiet, und vom Niederschlage hell abfiltrirt, und darauf der aus E zurückgebliebenen Flüssigkeit hinzugefügt. Diese ganze Flüssigkeit wurde mit kohlensauren Ammonium übersättigt und der entstandene Niederschlag auf einem Filter gesammelt, im ausgelaugten und getrockneten Zustande in einem Platintiegelchen heftig gebrannt, blieben 0,75 Gran Magniumoxyd zurück.

G.

Die Flüssigkeiten aus F wurden jetzt im Platintiegel verdunstet und der trockne Rückstand geglühet bis zur Verjagung aller flüchtigen Bestandtheile. Aus dem Rückstande wurden noch nahe 0,25 Gran

Magniumoxydes abgeschieden, und als die davon getrennte Flüssigkeit wieder abgeraucht, und der Rückstand geglühet worden war, blieb nur noch eine geringe Spur im Tiegel zurück. Das darauf gegossene Wasser gab durch Platinauflösung deutlich die Gegenwart von Kaliumoxyd zu erkennen. Chrom zeigte sich nicht im Verlauf der ganzen Analyse.

Resultat der vorstehenden Untersuchung.

Es enthalten nach dieser Untersuchung 100 Theile dieses Minerals

Siliciumsäure	45,00
Eisenoxyd	32,00
Magniumoxyd	2,00
Aluminiumoxyd	0,75
Manganoxyd	} 24 Spuren
Kaliumoxyd	
Wasser	20,00
	<hr/>
	99,75

Stöchiometrische Betrachtung der Zusammensetzung dieses Minerals.

Vergleichen wir die Zusammensetzung dieses Minerals mit dem vorigen: so wird uns die nahe Uebereinstimmung beider nicht entgehen. Die Stoffe sind dieselben und die Mengenverhältnisse weichen nur unbedeutend von einander ab. Nur beim Wasser beträgt der Unterschied 2 p. C. Wir können daher wohl annehmen, daß dieses Mineral mit dem ersten gleich und vielleicht durch Verwitterung mit Wasseraufnahme aus demselben entstanden sey.

44 Bernhardt und R. Brändes über zwei etc.

Die oben angeführten Zahlen auf Verhältnismengen reducirt, ergeben folgende

Siliciumsäure	0,7544 ✓
Eisenoxyd	0,5271 —
Magniumoxyd	0,0386 —
Aluminiumoxyd	0,0116 —
Wasser	1,7781 —

Die Menge der Siliciumsäure ist auch hier das Doppelte der Verhältnismengen der Basen, denn $0,754$ ist nahe $= 0,5271 + 0,0386 + 0,0116 \times 2 = 0,7546$ und die Menge des Wassers ist 2,5 mal die der Siliciumsäure, denn $2,5 \times 7544 = 18,855$, und sehen wir auch hier das Bisiliciat des Eisenoxydes als den wesentlichen Bestandtheil dieses Minerals an, so können wir dasselbe mit der Formel



bezeichnen:

B e i t r a g

zur Beantwortung der Frage:

**wie die anziehenden und abstossenden
electrischen Kräfte von den Entfernun-
gen abhängen.**

Von

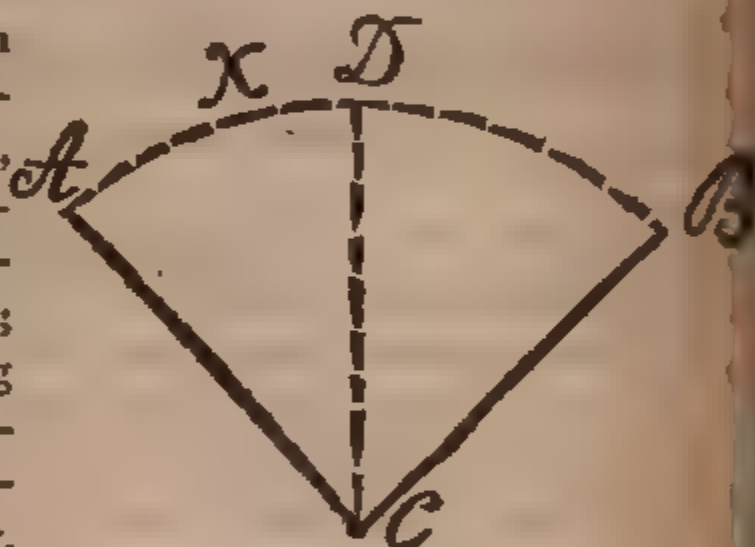
H. W. Brandes, Professor in Breslau.

Herr von Yelin führt in seiner Abhandlung über die Zambonische trockne Säule mehrere Versuche an, welche bestimmt waren, das Gesetz zu entdecken, wie die anziehenden und abstossenden Kräfte bei jener Säule von der Entfernung des angezogenen oder abgestossenen Körpers abhängen.

Die theoretische Betrachtung findet eine geringere Schwierigkeit bei denjenigen Versuchen, wo eine horizontal oscillirende Nadel, Hr. von Yelins Oscillations-Libelle, in ihrem Schwerpunkte unterstützt, von dem einen Ende der Säule (oder dem damit in Verbindung stehenden Körper) angezogen, von dem andern abgestossen wurde. Der angezogene und abgestossene Körper war eine kleine vergoldete, an einem Glasstabchen befestigte Kugel, und wir können es zuerst so ansehen, als ob es ein Punct wäre, der um den Mittelpunkt C beweglich, von den

Puncten A und B abgestossen oder angezogen würde. Eigentlich sollten wir freilich auf die Gestalt des angezogenen und des anziehenden Körpers Rücksicht nehmen, denn jeder Punct der Oberfläche des einen wirkt auf jeden Punct der Oberfläche des andern; aber nur bei einer sehr kleinen Entfernung beider von einander kann diese Betrachtung Einfluß haben. Wir setzen daher dies bei Seite und sehen das bewegliche Kügelchen so an, als ob statt dessen der Mittelpunkt desselben der angezogene und abgestossene Punct wäre *).

Es sei nun X der um C bewegliche Punct, A der abstossende, B der anziehende Punct; die Entfernung der beiden letztern von einander sei $= a = 2r$.



*) So richtig die Bemerkung ist, welche Hr. Prof. Gilhert bei den Simonschen Versuchen hingegen macht (vergl. Annalen LX. 23), so ist es doch kaum möglich, hier anders zu rechnen. Streng genommen, würde bei sehr geringen Abständen derjenige Punct, auf den man die ganze Abstossung beziehen könnte, jenseits des Mittelpuncts liegen, und erst in größern Abständen mit ihm zusammenfallen; aber da ein für diese Lage passendes Gesetz uns fehlt, so bleibe ich bei jener Voraussetzung stehen.

$\sin \alpha$, indem ich den Winkel $ACD = \frac{1}{2} ACB = \alpha$
 und $CA = r$ nenne. Am Ende der Zeit $= t$ sei der
 bewegliche Punct nach X gekommen, und es sei
 $XD = \omega$, also der Weg, den der Punct X in der
 Zeit $= dt$ durchläuft $= - r d\omega$, negativ, weil ω
 abnehmend ist, indem der Punct gegen B zu geht.
 Da der Winkel $ACX = \alpha - \omega$, und der Winkel
 $XCB = \alpha + \omega$ ist, so hat man den gradlinigten
 Abstand $AX = 2r \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha - \omega)$ und den Abstand
 $BX = 2r \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha + \omega)$.

Verhalten sich nun die Kräfte umgekehrt wie die
 n^{ten} Potenzen der Abstände, und ist in der Entfer-
 nung $= h$ die Kraft des Puncts A , $= A$,

des Puncts B , $= B$,

so wirkt am Ende der Zeit $= t$ auf den Punct X

von A her die Kraft $= \frac{A h^n}{(2r \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha - \omega))^n}$

und gegen B zu die Kraft $= \frac{B h^n}{(2r \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha + \omega))^n}$.

Aber diese Kräfte wirken nicht in der Richtung
 der Bewegung, sondern eine leichte Zerlegung der
 Kräfte zeigt, daß die nach der Tangente des Krei-
 ses oder nach der Richtung der Bewegung wir-
 kende Kraft ist:

von dem Puncte A her $= \frac{A h^n \cos \frac{1}{2} (\alpha - \omega)}{(2r \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha - \omega))^n}$;

gegen den Punct B zu $= \frac{B h^n \cos \frac{1}{2} (\alpha + \omega)}{(2r \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha + \omega))^n}$.

Diesen Werth will ich $= \frac{2g\Lambda c^2 h^2}{r}$ setzen,

da er aus lauter bekannten Gröſſen besteht; und hier ist $c^2 = \left\{ \text{Cosec } \frac{1}{2} \beta - \text{Cosec } (\alpha - \frac{1}{2} \beta) \right\}$.

In dem allgemeinen Werthe für v^2 lieſſe sich die Summe der Glieder $\frac{1}{\sin \frac{1}{2} (\alpha + \omega)} - \frac{1}{\sin \frac{1}{2} (\alpha - \omega)}$

auch durch $= \frac{-2 \cos \frac{1}{2} \alpha \cdot \sin \frac{1}{2} \omega}{\sin \frac{1}{2} (\alpha + \omega) \sin \frac{1}{2} (\alpha - \omega)}$ darstellen,

und dieses bleibt subtractiv, so lange X die Mitte des Bogens AB noch nicht erreicht hat, wird aber additiv, wenn X über die Hälfte dieses Bogens hinausgegangen oder ω negativ ist.

In dem Augenblick, da X an B anschlägt, ist $\omega = -(\alpha - \beta)$, also das eben betrachtete Glied

$$\begin{aligned} &= \text{Cosec } \frac{1}{2} \beta - \text{Cosec } (\alpha - \frac{1}{2} \beta); \\ &+ 2 \cos \frac{1}{2} \alpha \cdot \sin \frac{1}{2} (\alpha - \beta) \\ &= \frac{\sin \frac{1}{2} \beta \cdot \sin (\alpha - \frac{1}{2} \beta)}{\sin \frac{1}{2} \beta \cdot \sin (\alpha - \frac{1}{2} \beta)}; \\ &= \frac{\sin \alpha \cdot \text{Cotang } \frac{1}{2} \beta - 2 \cos^2 \frac{1}{2} \alpha}{\sin (\alpha - \frac{1}{2} \beta)}. \end{aligned}$$

Die Geschwindigkeit, mit welcher das Kugelchen in B anschlägt, ist also genau

$$= v \cdot \sqrt{2} \cdot \sqrt{\frac{2g\Lambda h^2}{r}}.$$

Schon diese Formeln zeigen, daß das einfache Gesetz der Attraction und Repulsion kein so leicht zu übersehendes Gesetz für die Geschwindigkeiten giebt; aber noch verwickelter wird der Ausdruck für die Oscillationszeit.

Für den folgenden Theil des Weges können wir die (wie man bei Quadraturen annähernd zu rechnen pflegt) jedem Stücke des Weges entsprechende mittlere Geschwindigkeit als für das ganze Stück statt findend ansehen; wenn also $r(\phi'' - \phi')$ einen bestimmten Theil des Bogens anzeigt, und $v = u \cdot \sqrt{\frac{2gAh^2}{r}}$ die mittlere Geschwindigkeit, so ist die für diesen Bogen angewandte Zeit

$$= \frac{\phi'' - \phi'}{u'} \cdot r \sqrt{\frac{r}{2gAh^2}} = u \left(\frac{\phi'' + \phi'}{u'} \right).$$

In den Versuchen ist die Zeit einer ganzen Oscillation angegeben; bei allen Versuchen, die mit demselben Instrumente angestellt wurden, bleibt aber μ ganz unverändert, daher ich diese Größe, bei Vergleichung der Verhältnisse der Oscillationszeiten, nicht zu berücksichtigen brauche. Ich werde daher in der Folge unter dem Titel der Geschwindigkeiten die Zahlen angeben, welche in dem Ausdruck $v = \frac{ur}{\mu}$, unter u verstanden wird, oder

$$= \sqrt{\left\{ \operatorname{Cosec} \frac{1}{2} \beta - \operatorname{Cosec} \left(\alpha - \frac{1}{2} \beta \right) \right.}$$

$$\left. + \operatorname{Cosec} \frac{1}{2} (\alpha + \omega) - \operatorname{Cosec} \frac{1}{2} (\alpha - \omega) \right\}}$$

ist, und dem gemäß wird auch t bestimmt.

*Anwendung auf die von Herrn von Yelin
angestellten Versuche.*

Bei diesen Versuchen war $r = 6$ Zoll 4 Lin.
 $= 76''$, der Abstand vom Centro bis zum Mit-
 telpunkte des angezogenen und abgestoßenen Kü-
 gelchens. Der Halbmesser dieses Kügelchens ist
 $= 1,35$ Linien, und folglich $\beta = \frac{1,35}{76} = 0,01776$,
 ungefähr $= 1^\circ. 1'. 3''$.

Die anziehenden und abstoßenden Körper
 wurden in verschiedene Stellungen gebracht; die
 Sehnen oder die gradlinigten Abstände beider von
 einander sind von Hrn. v. Yelin angegeben, und
 die Werthe von α ergeben sich nun so, wie fol-
 gende Tafel zeigt:

	Sehne	Werthe von α
erste Stellung	125'', 7.	55°. 47'. 30''.
zweite —	97, 1.	39. 42. 10.
dritte —	77, 1.	30. 28. 50.
vierte —	59, 6.	23. 5. 10.
fünfte —	41, 1.	15. 41. 20.
sechste —	21, 7.	8. 12. 39.

Bei diesen verschiedenen Stellungen ergeben
 sich folgende Bestimmungen für die Geschwindig-
 keiten:

	$\frac{a}{a-\beta}$	$\frac{a}{a-\beta} \cdot \frac{1}{2}$	$a = 0$	$\frac{a^2}{(a-\beta)^2}$	$\frac{a}{a-2\beta}$	$\frac{a}{a-\beta}$
erste Stellung $\alpha = 55^\circ 47' 30''$	7,504.	10,214.	10,555.	10,858.	11,905.	14,927.
zweite Stellung $\alpha = 59^\circ 42' 30''$	7,505.	10,105.	10,538.	10,955.	12,874.	14,902.
dritte Stellung $\alpha = 50^\circ 28' 50''$	7,506.	9,959.	10,518.	11,047.	12,841.	14,871.
vierte Stellung $\alpha = 25^\circ 51' 10''$	7,508.	9,768.	10,489.	11,163.	12,795.	14,834.
fünfte Stellung $\alpha = 15^\circ 41' 20''$	7,513.	9,416.	10,431.	11,555.	12,695.	14,781.
sechste Stellung $\alpha = 8^\circ 12' 50''$	7,539.	8,560.	10,255.	11,723.	12,389.	14,502.

Diese Darstellung der Geschwindigkeiten bietet noch Gelegenheit zu einigen andern Betrachtungen dar. Man sieht nämlich, daß die Einwirkung des anziehenden Körpers B in den ersten Augenblicken, nachdem der bewegliche angefangen hat, sich von A zu entfernen, sehr geringe ist; denn wenn B nur um 24 Linien von A entfernt ist, wird die Geschwindigkeit $= 7,539$, nur um 0,065, oder um $\frac{1}{15}$ größer, als bei der fast 6mal so großen Entfernung, die bei der ersten Stellung statt fand. Wäre gar kein anziehender Körper B vorhanden, so würde man nach den vorhin angegebenen Formeln für $\phi = 2\beta$ oder $\omega = (a - 2\beta)$ die Geschwindigkeit $= 7,5038$, für $\phi = \frac{1}{2}(a - \beta)$ oder $\omega = \frac{3}{4}(a + \beta)$ die Geschwindigkeit $= 10,2100$ finden, wenn sich $\frac{1}{2}(a - \beta)$ der ersten Stellung gemäß nehme, also für $\phi = 2\beta$ sehr wenig von dem verschieden, was die obige Berechnung giebt.

Die Zeit einer Oscillation suche ich nun so, daß ich erstlich nach der Formel, die sich bloß auf die abstößende Kraft des nächsten Körpers bezieht, die Zeit suche, welche verfliest, bis das Hügeltchen von den Berührung bis zum Abstände $= \beta$ oder von $\omega = a - \beta$, bis $\omega = a - 2\beta$ gelangt ist. Diese Zeit ist also bei allen Stellungen des anziehenden und abstößenden Körpers gleich. Zweitens sehe ich die Bewegung für die folgenden Bogen von $\omega = a - 2\beta$ bis $\omega = \frac{3}{4}(a - \beta)$ u. s. w.) immer als für den ganzen Bogen gleichförmig an, und suche dem gemäß, die auf jedes Stück verwendete Zeit.

Zeit der Bewegung.

	von $a - \beta$ bis $a - 2\beta$	von $a - 2\beta$ bis $a - \frac{3}{2}$ ($a - \beta$).	von $a - \frac{3}{2}$ bis $a - 0$ ($a - \beta$)	von $a - 0$ bis $a - \frac{3}{2}$ ($a - \beta$).	von $a - \frac{3}{2}$ bis $a - 2\beta$ ($a - \beta$).	von $a - 2\beta$ bis $a - \beta$
erste Stellung $a = 55^\circ, 47', 50''$	0,00384.	0,02493.	0,066895.	0,06697.	0,01864.	0,00128.
zweite $a = 59, 42, 16.$	0,00384.	0,01716.	0,04907.	0,04712.	0,01268.	0,00124.
dritte $a = 50, 28, 50.$	0,00384.	0,01269.	0,03767.	0,03577.	0,00928.	0,00128.
vierte $a = 43, 5, 10.$	0,00384.	0,00909.	0,02852.	0,02661.	0,00656.	0,00129.
fünfte $a = 41, 41, 20.$	0,00384.	0,00646.	0,01935.	0,01763.	0,00386.	0,00129.
sechste $a = 8, 12, 50.$	0,00384.	0,00169.	0,01001.	0,00857.	0,00113.	0,00132.

Verhältniß der Zeiten einer ganzen Oscillation

	Verhältniß der Zeiten	
	beobachtet	berechnet
erste Stellung	18459	1,0000.
zweite	13115.	0,7105.
dritte	10053.	0,5446.
vierte	7598.	0,4116.
fünfte	5113.	0,2786.
sechste	2556.	0,1439.

Die Versuche des Herrn von Yelin wurde mit zwei verschiedenen Oscillationsnadeln angestellt, und bilden demnach zwei Reihen von Versuchen, bei welchen die verschiedenen Stellungen der anziehenden und abstossenden Körper auf gleiche Weise statt fanden. Ich setze hier zuerst die mit der etwas schwereren Oscillationsnadel oder Oscillationslibelle her, weil sie mir die zuverlässigern scheinen.

	Beobachtete Schwingungszeiten	Verhältnisse der Zeiten		Unterschied in Theilend. ganzen Ze.
		beobachtet	berechnet	
erste Stell.	5.660 Ser.	1,0000.	1,0000.	0.
zweite	4,354.	0,7710.	0,7105.	— $\frac{1}{30}$
dritte	3,341.	0,5903.	0,5446.	— $\frac{1}{30}$
vierte	2,439.	0,4309.	0,4116.	— $\frac{1}{30}$
fünfte	1,685.	0,2977.	0,2786.	— $\frac{1}{30}$
sechste	0,916.	0,1619.	0,1439.	— $\frac{1}{30}$

Bei der zweiten Reihe von Versuchen war die Oscillationslibelle um 3 Gran leichter gemacht

Da sie vorher 153,5 Gran wog, so beträgt das nur $\frac{1}{27}$ des Ganzen, und nach der Theorie sollten sich die Oscillationszeiten umgekehrt wie $\sqrt{50} : \sqrt{51}$, also ungefähr $\approx 1 : 1,01$ verhalten; es ist daher auffallend, daß die Zeiten so sehr viel kürzer ausfielen.

Folgende Tafel stellt diese Reihe von Versuchen bloß unter einander verglichen dar:

	Beobachtete Schwungs- zeiten	Verhältnisse der Zeiten		Unter- schied in Theilender ganzen Zeit
		beobach- tete	berechnete	
erste Stell.	5,263 Sec	1,0000.	1,0000.	0.
zweite	4,146.	0,7973.	0,7105.	— $\frac{1}{9}$.
dritte	3,109.	0,5907.	0,5146.	— $\frac{1}{3}$.
vierte	2,247.	0,4269.	0,4116.	— $\frac{1}{28}$.
fünfte	1,531.	0,2909.	0,2786.	— $\frac{1}{24}$.
sechste	0,793.	0,1507.	0,1439.	— $\frac{1}{11}$.

Ich muß es nun unentschieden lassen, ob Unterschiede, wie die hier gefundenen, die übrigens nicht nach einem bestimmten Gesetze fortzugehen scheinen, in den Versuchen ihren Grund haben, oder ob sie als Beweis dienen können, daß das Gesetz, nach welchem wir hier gerechnet haben, nicht das richtige sei. Es scheint mir, daß Hrn. von Yelins Versuche hierüber wohl etwas entscheiden könnten, wenn man die Genauigkeit konnte, mit welcher die einzelnen Versuche unter sich übereinstimmen, indem alsdann aus der bekannten Grenze der Fehler sich wenigstens mit einiger

Wenn in den allgemeinen Formeln
 $n = 1$ ist,
 oder die Kraft der ersten Potenzen der
 Abstände umgekehrt proportional,

so ist $dv = 2g dt \cdot \frac{Ah}{2r} \left\{ \frac{\cos \frac{1}{2}(\alpha - \omega)}{\sin \frac{1}{2}(\alpha - \omega)} + \frac{\cos \frac{1}{2}(\alpha + \omega)}{\sin \frac{1}{2}(\alpha + \omega)} \right\}$

und folglich $2v dv = 2g \cdot Ah \left\{ \frac{-d\omega \cos \frac{1}{2}(\alpha - \omega)}{\sin \frac{1}{2}(\alpha - \omega)} - \frac{d\omega \cos \frac{1}{2}(\alpha + \omega)}{\sin \frac{1}{2}(\alpha + \omega)} \right\}$

Diese Formel giebt

$$v^2 = \text{Const} + 4gAh \cdot \log. \text{nat.} \frac{\sin \frac{1}{2}(\alpha - \omega)}{\sin \frac{1}{2}(\alpha + \omega)}$$

also wenn $v = 0$ war für $\alpha - \omega = \beta$,

$$v^2 = 4gAh \cdot \log. \text{nat.} \left\{ \frac{\sin \frac{1}{2}(\alpha - \omega)}{\sin \frac{1}{2}(\alpha + \omega)} \cdot \frac{\sin(\alpha - \frac{1}{2}\beta)}{\sin \frac{1}{2}\beta} \right\}$$

Hieraus werden die Geschwindigkeiten für
 jeden Punct des durchlaufenen Bogens bestimmt,
 und man findet leicht für die Mitte des Bogens
 oder $\omega = 0$,

$$v'^2 = 4gAh \cdot \log. \text{nat.} \left\{ \frac{\sin(\alpha - \frac{1}{2}\beta)}{\sin \frac{1}{2}\beta} \right\}$$

und für das Ende des Bogens, wo $\omega = -(\alpha - \beta)$
 wird,

$$v''^2 = 4gAh \cdot \log. \text{nat.} \left\{ \frac{\sin(\alpha - \frac{1}{2}\beta)}{\sin \frac{1}{2}\beta} \cdot \frac{\sin(\alpha - \frac{1}{2}\beta)}{\sin \frac{1}{2}\beta} \right\}$$

oder $v''^2 = 2 \cdot v'^2$

Hier kann also aus dem berechneten v die auf jeden Bogen verwendete Zeit eben so wie vorhin gefunden werden. Für den Theil des Weges aber, wo v sehr klein ist, setzen wir wieder die vorigen Betrachtungen analog

$$dv = 2g dt \cdot \frac{Ah}{r\phi};$$

$$\text{also } 2v dv = 4gAh \cdot \frac{d\phi}{\phi};$$

$$v^2 = 4gAh \cdot \log \text{ nat. } \frac{\phi}{\beta};$$

$$\text{also } dt = \frac{\frac{1}{2} d\phi}{v \left(4gAh \cdot \log \frac{\phi}{\beta} \right)}. \text{ Eine Formel, die sich}$$

auf $\int e^{w^2} dw$ zurückführen läßt, wenn $\log \frac{\phi}{\beta} = w$ ist.

Die weitere Berechnung will ich jetzt nicht vornehmen, um erst zu hören, ob vielleicht Hr. von Yelin noch weitere Untersuchungen über diesen Gegenstand anstellen und über die Abweichungen von der hier umständlicher erörterten Theorie seine Meinung bekannt machen wird.

Die Versuche mit dem Verticalpendel würden eine noch schwierigere theoretische Untersuchung fordern, die ich für jetzt noch nicht anzustellen versucht habe.

Pneumatischer Quecksilberapparat

von

J. V. Albert, Mechanikus zu Frankfurt a. M.

Den in *Gilbert's Annalen* B. 75. S. 115 angegebenen pneumatischen Quecksilber-Apparat habe ich in der Art verbessert ausgeführt, daß man nicht 10 Pfund Quecksilber gebraucht, wie von *Newman* angezeigt, sondern viel weniger, und daß, wenn auch das Gasometer etwa 50 Cub. Zoll Raum hat, man dennoch nur 10 Pfund Quecksilber bedarf, um das Gasbehälter A (s. die Kupfertafel I. Fig. 2.) ganz darin einzusenken und alle atmosphärische Luft daraus zu verdrängen.

Taf. I. Fig. 2. ist B ein hohler oben offener eiserner Cylinder. In diesem ist auf dem Boden ein zweiter, aber massiver, befestigt, der nur so viel kleiner ist, um einen Raum übrig zu lassen, wohin ein der Gasbehälter A, der aus einer Glocke besteht, genau paßt und ohne Reibung darin auf- und absteigen kann. Wenn der besagte Raum mit

*) Aus einem Schreiben vom 21. März 1821; — zufällig verspätet.

Quecksilber angefüllt und der Gasbehälter A hineingesenkt worden; so schwimmt er darin; es ist nur nöthig, seinen stählernen Hahn, der oben befindlich ist, zu öffnen, und mit einem Finger leicht drückend, nachzuhelfen, damit er sich ganz einsenkt; er wird dann, wenn der Hahn wieder geschlossen, durch den äußern Druck der Luft eingesenkt erhalten. Wird nun der Hals einer Retorte, woraus man Gas entwickeln will, unter den Glasrichter C gebracht, und der Hahn D geöffnet, so dringt das Gas durch denselben und durch eine Röhre, welche durch die Mitte des oben besagten massiven Cylinders geht, unter den Gasbehälter, und dieser hebt sich von selbst, so lange sich das Gas entwickelt, oder bis derselbe angefüllt ist; der Hahn D wird dann wieder geschlossen.

Die ovale Wanne E ist nur $\frac{1}{2}$ Zoll hoch, sie bedarf nur einige Pfund Quecksilber, um auf ihrem flachen Boden, der als Sims dient, Gefäße zu füllen und zu sparren.

Daß man Gasarten direct am Hahne des Gasbehälters A probiren kann, leuchtet ein, allein um sie daraus in andere Gefäße zu bringen, wird der Hahn D um $\frac{1}{4}$ mehr umgewendet, worauf er dann mittelst seiner doppelt durchbohrten Lilie mit dem Gasbehälter und zugleich mit dem Rohr F in Verbindung steht. Dieses Rohr aber endigt sich in der Wanne bei E, und damit aus der Wanne kein Quecksilber durch dasselbe herab läuft, ist es bei G hebel förmig gebogen, so daß diese Biegung immer bedeutend höher, als das Quecksilber in der Wanne ist.

68 Albert's pneumat. Quecksilberapparat.

Wird über die Oeffnung E ein mit Quecksilber gefülltes Gefäß gebracht, um es mit Gas zu füllen, so tritt natürlich das Quecksilber heraus in die Wanne, und ob nun zwar die beiden mit vier Säulen verbundenen Böden HH ringsum Gesimse haben, tritt doch nicht leicht Quecksilber aus der Wanne I, wenn Gefäße darin ausgeleert werden; denn ein Röhrchen I kann in der Wanne so auf- und niedergeschraubt werden, daß jede beliebige und überflüssige Menge Quecksilber durch das Röhrchen, und in ein darunter befindliches sehr starkes Crystallglas fließt, aus welchem man wieder Gefäße bequem füllen kann, indem es am Boden ebenfalls mit einem stählernen Hahn K versehen ist.

Es ist noch zu erwähnen, daß die Wanne durch einen Kanal mit dem Gasometer in Verbindung steht, so daß, wenn das Gasbehälter A in seinem mit Quecksilber ganz angefüllten bestimmten Raum eingesenkt wird, das aus der Stelle gedrückte Quecksilber durch den Kanal in die Wanne herüber läuft, und daß endlich der ganze Apparat in Hinsicht der Eleganz so gearbeitet ist, daß derselbe in das prächtigste physikalische Kabinet aufgenommen werden darf.

Joh. Valentin Albert.

A. Adie's hydrostatische Schnellwaage.

(Aus den Mem. of the Wernerian Soc. Vol. III. 495).

Die Idee einer hydrostatischen Schnellwaage ist zuerst von Dr. Coate in Philadelphia ausgeführt worden (s. diese Jahrb. I. 358); von dieser Waage unterscheidet sich die hier angegebene durch eine neue Scale, welche, besonders bei Bestimmung hoher specifischer Gewichte mehr Genauigkeit verstattet, dagegen nicht alle Rechnung selbst ausführt.

Fig. 4. auf Taf. I. stellt eine Schnellwaage mit vierseitigem Balken dar, dessen längerer Arm der leichtern Behandlung wegen auf einer Nebensäule ruht, und an welchem ein Schieber mit einem Index und einem Gewichte befindlich ist, das bei 0, dem Anfang der Scale, das Gleichgewicht gegen den kürzern ebenfalls beschwerten Arm giebt. Die Scale geht von 0 bis 1000 (Grane) und ist in 500 gleiche Theile getheilt. Für die fernere Theilung in 10 ist ein Vernier an dem Schieber angebracht, so daß zusammen 5000 an der ganzen Scale herauskommen. An dem Arme zeigt jeder Theil 2 Grane, an dem Vernier folglich 0,2 Gran an.

Wenn man nun hiermit das specifische Gewicht eines Körpers, dessen absolutes Gewicht nicht über

1000 Gran betragen darf, bestimmen will, so hängt man denselben mit einem Haare an das Häkchen des kurzen Arms, und stellt das Gleichgewicht durch Fortbewegung des Schieber am längern Arme wieder her; die Zahl auf der Scale und dem Vernier bemerkt man: sie sei 475 hier Grane). Darauf setzt man den Körper, wie gewöhnlich, in das Wasser, bewegt den Schieber rückwärts zur Wiederherstellung des Gleichgewichts, und jetzt finde man das Gewicht 290,8; so wird das erste Gewicht, dividirt durch die Differenz des ersten und zweiten, in diesem Falle als spec. Gewicht gehen

$$\frac{475}{475 - 290,8} = \frac{475}{184,2} = 2,578.$$

Bei diesem Verfahren erspart man den Gebrauch der Gewichte; will man aber auch die Rechnung überflüssig machen, so muß man an einer andern Fläche des längern Arms die von *Coate* angegebene logarithmische Scale anbringen, welche freilich nur bei specifischen Gewichten von geringer oder mittler Grösse hinlängliche Sicherheit gibt.

Alex. Adie's Sympiezometer, nebst einem neuen Hygrometer.

(Aus den Mem. of the Wernerian Soc. Edinburgh 1821. Vol. III.)

Dieses Barometer, welches durch die Volumänderung einer eingeschlossenen Luftmenge den Druck der Atmosphäre anzeigt, ist schon in diesem Jahrb. II. 275 im Allgemeinen beschrieben worden; hier folgt die Abbildung auf Taf. I. Fig. 5, wo dasselbe mit einem Thermometer und einem neuen Hygrometer begleitet ist.

CB ist die Glasröhre des Sympiezometers, etwa 18 Zoll lang und 0,7 Zoll weit.

A das Behälter für die Luft (Wasserstoffgas), 2 Zoll lang und $\frac{1}{2}$ Zoll weit.

D das an der Spitze offene Gefäß für die Sperrflüssigkeit (Mandelöl gefärbt mit Anchusawurzel).

mn die bewegliche Scale des Sympiezometers mit der Theilung nach Zollen, welche durch Vergleichung mit einem gewöhnlichen Barometer mit Hülfe der Luftpumpe veranstaltet wird.

op eine feste Nebenscale, welche den Graden des beigefügten Thermometers entspricht, und worauf sich die vorige Scale nach Angabe der Temperatur verschieben läßt.

72 Adie's Sympiezometer und Hygrometer.

Will, man das Instrument gebrauchen, so beobachtet man zuerst die Temperatur an dem Thermometer links des Sympiezometers, und bringt den Index bei I der verschiebbaren Sympiezometerscale *mn* auf den entsprechenden Thermometergrad der festen Scale *op*, und liest dann, die Höhe des Oels (hier bei 30") an der Scale *mn* ab, welche nun den Druck der Atmosphäre in dem gewöhnlichen Barometermaasse anzeigt.

Um aber mit diesem Luftbarometer auch Höhen messen zu können, ist es nöthig, auch die atmosphärische Feuchtigkeit zu wissen. Zu dem Ende ist damit ein Hygrometer verbunden, dessen Zeiger unter dem Sympiezometer zu sehen ist. Dasselbe unterscheidet sich durch die neue Anwendung einer sehr empfindlichen hygrometrischen Substanz, nämlich des innern Häutchens von dem gewöhnlichen Schilfrohre, *Arundo Phragmites*. Ein kleiner Streifen von diesem Häutchen ist, nach Art der bekannten kleinen Metallthermometer, an das Ende eines Hebels befestigt, und setzt einen Zeiger bei seiner Längenveränderung durch Feuchtigkeit in Bewegung.

Auch kann man einen aus dem Rohrhäutchen gefertigten Sack, nach Art anderer Hygrometer mit Quecksilber gefüllt, an das Ende einer Thermometerrohre befestigen und dann, wie gewöhnlich, die Scale nach hygrometrischen Versuchen theilen.

Die Boraxsäurequellen in Toscana.

Taf. I. Fig. 1. gibt nach *Brongniart* (*Ann. d. Min.* VI. 203) eine Ansicht von den geognostischen Verhältnissen der merkwürdigen heißen Boraxsäurequellen in Toscana, deren in diesem J. XXV. 257 und XXIX. 368 erwähnt worden.

DD. Lager von rauchgrauem dichtem Flötzkalk, welche weiterhin sich regelmässig unter Serpentinstein erstrecken, hier aber in zerrissener Form sich plötzlich senken und das Thal von Monte Cerboli, den Sitz der Boraxsäurequellen, bilden.

dd. Kalksteintrümmer.

M. Regellose weiche thonige Masse, mit Fragmenten von Mergelschiefer und Kalkstein, aus deren Ritzen schwefel- und boraxsäurehaltige heisse Dämpfe mit Heftigkeit hervordringen.

LL. Die Lagonis oder Sümpfe, worin sich die Boraxsäure absetzt.

Die heißen Dämpfe strömen ohne Zweifel aus dem unterliegenden Flötzkalk; da dieser aber nirgends solche Bestandtheile enthält, welche eine so ausgedehnte und grosse Wirkung hervorbringen könnten, so muss man die eigentlichen Quellen noch weiter in einem Uebergangsgebirge suchen.

74 Brongniart üb. d. Boraxsäureq. in Tosk.

Unter ähnlichen geognostischen Verhältnissen entwickelt sich das bekannte brennende Wasserstoffgas zu Pietramala (auf dem Wege von Florenz nach Bologna), nur ist hier der Kalkstein fast horizontal geschichtet, und über demselben Iaspis, Klingstein und Serpentinsteine in der hier folgenden Reihe gelagert, unter demselben aber ein blaulichgrauer Glimmer- und kalkhaltiger Sandstein (Psammit).

Der Granit zu Syene,

nach Rozière in der Descr. de l'Égypte Vol. III.

Die Gebirge Aegyptens zeigen drei Hauptformationen: am Ausgange des Nilgebiets ist Kalkboden, in der Mitte findet man Sandsteingebirge und in Oberägypten herrscht Granit.

Dieser Granit nimmt in der Gegend von Syene viel Eigenthümliches an; er besteht zum größten Theile (bis zu $\frac{5}{8}$) aus lebhaft-rothem Feldspath, welcher wieder zwiefacher Art ist: die Hauptmasse nämlich bilden große rhomboidale Krystalle, meist zu Zwillingen verwachsen, zwischen welchen kleinere Rhomboeder von minder lebhafter Farbe, in regelmäßigen, meist treppenförmigen Schichten liegen. Beide sind hart, daß sie Feuer schlagen, und widerstehen dauerhaft der Verwitterung.

Der zweite minder häufige Bestandtheil ist Glimmer, zuweilen in regelmäßigen sechsseitigen Tafeln, meist aber in kleinen schwarzen oder grünlichen Blättchen verschieden eingemengt.

Zwischen dem Feldspathe und dem Glimmer sind einzelne Quarzkörner eingestreut, welche unter der Lupe meist als doppelte sechsseitige Pyramiden erscheinen.

Zufällig und selten findet man Hornblende, womit man leicht auch einen Theil des Glimmers verwechseln könnte. Dieses zufälligen Nebenbestandtheils wegen haben Einige diese Gebirgsart *) zu dem Syenit gerechnet; sie ist jedoch wahrer Granit, aber von jüngerer Formation, welche sich durch große krystallinische Ausbildung der Gemengtheile auszeichnet.

Dieser Granit bildet nämlich eine halbe Stunde diesselts Syene bis südlich über die Cataracten und die Insel Philä hinaus zwischen und auf dem Urgebirge ein großes Lager, oder eine von vielen Felsenspitzen starrende Bank, wodurch sich der Nil windet, und der Gegend ein sehr düsteres mahlerisches Ansehen gibt. Die allgemeine Neigung der Bank ist von Ost nach West. Vorzüglich an dem rechten oder östlichen Ufer des Nils herrscht dieser Granit, bei Elephantine tritt er jedoch nur in einzelnen Spitzen hervor, und verschwindet dann gänzlich unter dem Gneis und den zerstörten Felsen der Lybischen Kette; weiter südlich aber nach den Cataracten hin und über die Insel Philä hinaus erscheint er an beiden Ufern. Vier Stunden weit hat man ihn südlich in die höhern Gebirge verfolgt; er scheint sich aber noch weiter zu erstrecken.

*) *Plinius* nennt diese den Alten aus den Obeliskten wohl bekannte Gebirgsart nach ihrem Fundorte Syenitet, und *Werner* belegte mit diesem Namen eine den Porphyren verwandte hornblendereiche Feldspathgebirgsart, woran aber, wie schon Andere bemerkt haben, der Stein von Syene nicht gehört; dagegen gehörten dazu die Hauptmasse des Berges Sinai.

Die größte Breite dieses Lagers beträgt an der nördlichen Seite höchstens eine Stunde, weiter südlich wird es schmäler, und verliert allmählig an Gleichförmigkeit, indem es immer häufiger von andern Gebirgsarten durchsetzt oder vielmehr durchbrochen wird.

Diese Gebirgsarten, welche zwischen dem Granit von Syene deutlich abgeschnitten sind ohne Uebergang hervorkommen, und ebenfalls zu Werken der Kunst edient haben, unterscheiden sich durch ein kleineres Korn und dunkle Farben. Die verschiedenen Varietäten derselben können unter folgende drei Hauptarten gebracht werden: 1. Granito bigio oder Granitello, den den Italienern wegen seiner grauen Farbe oder feinkörnigkeit so genannt. 2. Granito nero e bianco, ausgezeichnet durch große längliche weiße Feldspathflecken auf schwarzem Grunde, welcher aus Glimmer mit etwas Hornblende besteht. 3. Eine ganz schwarze schuppige, aber harte und fast homogen erscheinende Steinart, welche dem Basalt gleicht, und von den Alten auch Basalt genannt worden, aber bei näherer Untersuchung sich wie ein feines Gemenge von Glimmer und Hornblende mit eingesenkten Feldspathblättchen und Quarzkörpern verhält.

In allen diesen Gebirgsarten findet man alte Einbrüche mit zurückgelassenen, mehr oder weniger eingearbeiteten Werkstücken. Mit unzähligen Kunstwerken, deren Abstammung aus diesem eigenthümlichen orientalischen Material nicht leicht zu verkennen, sind Ruinen und Museen erfüllt.

Humphry Davy über eine in dem Mineralwasser zu Lucca sich absetzende Substanz *).

An den heißesten Stellen der Mineralbrunnen zu Lucca setzt sich in beträchtlicher Menge eine bräunlich gelbe Substanz an, welche ich bei chemischer Untersuchung als eine Verbindung von nahe 4th Eisenoxyd mit 5 Kieselerde erkannte. Dafs das Eisenoxyd mit der Kieselerde zusammen in dem Wasser aufgelöst gewesen und beide in Verbindung niedergeschlagen worden, zeigt das Verhalten dieses Kieseisens, indem die von dem Eisenoxyde durch eine schwache Säure geschiedene Kieselerde gallertartig erscheint und auch die frischabgesetzte Substanz sich ganz homogen, selbst unter der Linse verhält. Das Eisenoxyd scheint indeß als Oxydul im Wasser aufgelöst gewesen und nur durch die in demselben sich gleich befindliche atmosphärische Luft höher oxydirt worden zu seyn; was schon daraus hervorgeht, dafs die Farbe des frischen Mineralwassers weder durch blausaures Eisenkali, noch durch Gallussäure verändert wird.

*) Aus den Ann. of Philos. 1822, March, und daselbst in den Memoiren der Academie zu Neapel.

Da durch neuere Untersuchungen die Analogie zwischen der Grundlage der Kieselerde und der Borsäure der Kieselerde immer mehr sich bestätigt, und die Kieselerde also ebenfalls unter die Säuren gerechnet werden muß, so kann man annehmen, daß diese Erde mit dem Eisenoxyd hier in dem warmen Wasser eine wirklich chemische Verbindung eingeht, welche sich nach dem Austreten aus dem Gebirge bei der Erkaltung absetzt. Diese Substanz, wie sie zersrent im Wasser schwimmt, besteht bloß aus Kieselerde und Eisenoxyd; schöpft man sie vom Boden, so ist sie mit Sand und kohlensauren Kalk gemengt, welche Beimengungen aber nicht wesentlich sind. Mehrern Untersuchungen zu Folge setzt das abgekühlte Wasser nach dem Austritt aus der Quelle nichts ab, sondern bloß unmittelbar beim Austreten, wo es nur noch eine Temperatur von 112° F. hat, aber ohne Zweifel im Gebirge weit heißer ist und daher eine härtere auflösende Kraft hat. Wenn man von dem heißen Wasser indess eine sehr beträchtliche Menge abdampft, so erhält man einen kleinen Rückstand von Kieselerde und Eisenoxyd, und zwar in derselben Verhältnisse, wie sie in der bräunlichgelben Substanz mit einander verbunden sind.

Auch in den Mineralwassern zu Bath findet sich etwas Eisenoxyd, begleitet von Kieselerde, und es ist daher nicht unwahrscheinlich, daß vermittelt dieser Erde das Eisenoxyd in mehreren Wassern aufgelöst seyn möchte, woraus sich denn auch die Entstehung des Baders erklären liesse. Auf welche Weise das Kieselwasser auf den animalischen Organismus wirkt, bleibt den Ärzten durch sorgfältige Versuche zu bestimmen übrig.

Vauquelin's Analyse des Steins v. Javenas.

Der am 15. Jun. 1821 zu Javenas im franz. Dep. der Ardeche gefallene Meteorstein (s. dies. Jahrb III. 250) besteht nach *Vauquelin* in den Ann. de ch. XVIII. 421 aus

Kieselerde	40,0
Thonerde	13,4
Eisen mit Mangan	27,0
Kalkerde mit etwas Bitterde	8,0
Schwefel, Chrom, Kupfer und Kali	11,6
	<u>100,0</u>

und hat also im Allgemeinen die Zusammensetzung der steinartigen Meteormassen; doch fehlt hier Nickel und dafür finden sich Spuren von Kupfer und Kali. Durch seinen großen Gehalt von Thonerde und Kalkerde, und geringen Bittererdegehalt kommt dieser Stein dem zu Jomjai gefallenen nahe.

Das Eisen in demselben ist nicht magnetisch: es ist nämlich größtentheils an Schwefel gebunden als gemeiner Schwefelkies; ein Theil desselben aber stellt mit Chrom eine feste Verbindung dar, welche nicht von Königswasser angegriffen wird und sich in der Kieselerde eingeschlossen findet: man müßte sie mit Kali aufschließen und das Chrom in Säure verwandeln.

Das untersuchte Stück hatte übrigens keine schwarze geflossene Kruste, wie andere Meteorsteine. Die Masse zeigte deutlich einzelne Quarzkörner und kleine gelbe glänzende Punkte von Schwefelkies.

Berthier über die kohlen sauren Manganerze.

In den Ann. des Min. 1821. p. 595 giebt *Berthier* eine Untersuchung des kohlen sauren Mangans von Nagyac in Siebenbürgen (A) und von Freiberg in Sachsen (B), wodurch die von Einigen bezweifelte Eigenthümlichkeit dieses Erzes neue Bestätigung erhält.

Das erste kommt in Begleitung des Tellurerzes vor, vermenget mit blättrigem Quarz. Es ist fleischroth, an den Kanten durchsichtig, giebt ein weißes Pulver und wird durch Glühen braun. In Salpetersäure löst es sich ohne Mitwirkung der Wärme mit Entwicklung von Kohlensäure auf. Diese Auflösung giebt mit Hydrothionsalzen einen isabellgelben Niederschlag, wodurch die gänzliche Abwesenheit des Eisens angezeigt ist. Man findet darin etwas Kalk, aber keine Spur von Bittererde.

Das Freiburger findet sich bekanntlich in grosser Menge von Blei- und Kupfererzen, derb, in etwas gekrümmten fleischrothen und durchscheinenden spröden Blättchen. Es enthält ausser Kalk auch Eisen und Bittererde.

82 Berthier über kohlensaures Mangan.

Den Analysen von A und B werden hier die des Büchenberger Erzes (C) nach *Du Menil* und das Kapniker (D) nach *Lampadius* beigesetzt.

	A	B	C	D
Manganoxydul	44,3	51,0	54,60	48,0
Kohlensäure	50,3	58,7	55,75	49,2
Eisenoxydul	...	4,5	1,87	2,1
Kalkerde	4,5	5,0	2,50	...
Bittererde	0,8
Kieselerde	21,0	...	4,37	0,9
	<u>100.</u>	<u>100.</u>	<u>97,09</u>	<u>100,2</u>

Die Kieselerde scheint hier zufällig zu seyn; die übrigen Bestandtheile aber verhalten sich als eine chemische Verbindung kohlensaurer Salze, mit weit vorwaltendem, nach bestimmten Verhältniß zusammengesetzten Kohlenmangansalze.

R. Phillips über den Kupferkies.

In dem krystallisirten (a) und dem derben warzenförmigen (b) Kupferkiese von Cornwall findet *Richard Phillips* (Ann. of Philos. 1822. April), welcher Analyse wir hier eine frühere von Breithaupt (Mineralogie III. 2. S. 117) mit einer Freiburger Abänderung (c) angestellt beisetzen:

	(a)	(b)	(c)
Schwefel	35,16	34,46	33
Eisen	32,20	30,80	34
Kupfer	30,00	31,20	32
Erdige Substanzen . .	0,50	1,10	
Arsenik, Blei und Verlust	2,14	2,44	
	100	100	99

Nach Abrechnung der Nebenbestandtheile ist hiernach das Schwefeleisenkupfer zusammengesetzt aus zwei stöchiometrischen Antheilen Magnetkies (FeS Einfach - Schwefel - Eisen) und Einem Antheil Kupferglanz (CuS² Doppelt - Schwefel - Kupfer) oder aus

Schwefel	4 Anth.	= 8	54,78
Eisen	2 —	= 7	30,44
Kupfer	1 —	= 8	54,78
		23	100.

Serullas über Arsenikgehalt der Antimonpräparate.

Die wichtige Beobachtung, welche *Serullas* in seiner ersten Abhandlung über die Kaliumlegirung (s. dies. Jahrb. III. 240) nur beiläufig mittheilte, nämlich alle im Handel gewöhnlich vorkommenden Spießglanzarten Arsenik enthalten, wird in Journ. de Phys. XCIII. 124 f. weiter verfolgt. Siebzehn verschiedenen Schwefelantimonen in Deutschland und Frankreich und in eben so vielen käuflichen Sorten regulinischen Antimons fand *Serullas*, vermittelst der von ihm früher schon angegebenen Methode, eine beträchtliche Menge Arsenik in jenen zuweilen 5 Pc. und im Mittel über 1 Pc. in letztern 1 bis 2 Pc. Daß dieser Arsenik auch in die Spießglanzpräparate wenigstens zum Theil übergeht, zeigten die Untersuchungen nachstehender Präparate:

1. Das *Spießglangzglas*, bei dessen Bereitung gewiß genug geschieht zur Verflüchtigung des Schwefels, gab mit Weinstein geglühet ein sehr arsenikalisches Antimonkalium.

2. Das *basische schwefelsaure Antimon*, welches man erhält, wenn man das durch Sieden des Antimons mit 5 Theilen Vitriolsäure dargestellte neutrale Salz mit Wasser behandelt, zeigte ebenfalls einen Arsenikgehalt.

3. Der aus einem arsenikalischen Antimonerze dargestellte *Brechweinstein* dagegen war arsenikfrei, sobald die Krystallisation desselben gut geleitet worden: der Arsenik blieb in der Mutterlauge zurück. Wenn man aber diese rückständige Flüssigkeit noch weiter einengt und zum Anschiesen bringt, oder wohl gar gänzlich abdampft, wie einige Pharmakopöen anordnen, so erhält man ein vergiftetes Präparat.

4. Zwölf verschiedene Proben von *Kermes* verhielten sich ohne Ausnahme arsenikhaltig.

5. Noch mehr Arsenik fand sich in mehreren Sorten *Goldschwefel*.

6. *Antimonigsaures Kali* (Ant. diaphoreticum), sowohl rohes als gewaschenes, gab nach dem Glühen mit der Hälfte Weinstein eine sehr alkalische Legirung. Da diesem Salze auch durch die Behandlung mit Wasser der Arsenik nicht entzogen wird, so scheint derselbe hier nicht an Kali, sondern an das Antimon gebunden und dadurch unauflöslich gemacht zu seyn.

7. Auch die *Spießsglanzleber* zeigte einen starken Arsenikgehalt, welchem vielleicht die Wirksamkeit dieses Präparats in der Veterinärmedizin zuzuschreiben ist.

8. Die *silberfarbenen Spießsglanzblumen* — ebenfalls arsenikhaltig.

9. *Spießsglanzbutter* verhielt sich immer arsenikfrei. Aus dieser und dem gut bereiteten Brechweinstein wird man also die übrigen Antimonpräparate darstellen müssen, wenn sie unverdächtig ausfallen sollen.

***) Versuch einer chemischen Bestimmung
der Fossilien, welche die Krystallisation
des Pyroxens haben,**

von,

Heinrich Rose.

Wir finden unter den krystallisierten Fossilien einige, die, sie mögen von den verschiedensten Fundorten herkommen, immer gleiche Form und gleiche Bestandtheile haben, dagegen andere, die bei volliger Identität der krystallinischen Struktur die grösste Heterogenität in den Bestandtheilen zeigen. Feldspath, Smaragd und andere können als Beispiele für den ersten Fall dienen; Pyroxen, Amphibole, Granat, Glimmer als Beispiele für den zweiten. Diese Gattungen sind es, die dem chemischen Mineralsysteme immer scheinbare Anstöße waren, die auf

*) Die beiden folgenden Abhandlungen, womit eine neue Epoche für die chemische Mineralogie beginnt, erschienen zuerst in den Kongl. Wetenskaps Akademiens Handlingar 1820 pag 319 — 539 und 1821 pag. 197 — 230, und sind von neuem durchgesehen und zum Theil verbessert von den HH. Verff. für dieses Jahrbuch mitgetheilt worden.

d. Red.

keine Weise genügend aus dem Wege geräumt werden konnten, obgleich die scharfsinnigsten Mineralogen darüber Erklärungen versucht haben.

Nachdem indessen *Mitscherlich* *) die Entdeckung gemacht hatte, daß gewisse Körper, wenn sie aus einer gleichen Anzahl Atome bestehen, sich wechselsweise in ihren Verbindungen vertauschen können, ohne die Form zu ändern, so verschwinden bei näherer Untersuchung viele jener paradoxen Anomalien. Er hat bewiesen, daß die meisten Metalloxyde, die zwei Atome Sauerstoff haben, solche Körper sind, die, wenn sie mit derselben Säure in denselben Verhältnissen verbunden sind, gleiche Krystallisation haben, woraus folgt, daß sie selbst gleiche Form besitzen, oder wie er es nennt, *isomorph* seyn müssen. *Mitscherlich* hat seine Versuche mit künstlichen Krystallen der schwefelsauren Salze jener Basen angestellt, und sie sind so überzeugend, und bestätigen die isomorphe Natur jener Oxyde so, daß darüber kein Zweifel übrig bleiben kann. Da nun die krystallinischen Zusammensetzungen in der anorganischen Natur den Salzen, die wir täglich in unsern Laboratorien erzeugen, ganz analog sind, so kann man die Entdeckungen *Mitscherlichs* auch auf sie anwenden, und man wird finden, daß dadurch jene scheinbaren Anomalien verschwinden, zu deren Erklärung man sehr gewagte Hypothesen zu Hülfe nehmen mußte.

Ich habe mich deshalb mit einer Gattung von Fossilien beschäftigt, die dem chemischen Mineralo-

*) Annales de Chimie T. XIV. pag. 172.

gen eine der größten Anstöße war, mit der des Pyroxens, und eine ziemlich große Reihe von Analysen verschiedener Pyroxene haben das Resultat gegeben, daß alle Fossilien, die die Krystallisation des Pyroxens haben, Bisilikate der vier isomorphen Basen der Kalkerde, der Talkerde, des Eisenoxyduls und des Manganoxyduls sind, in denen der Sauerstoffgehalt der Basen zusammengenommen sich zu dem der Kieselerde verhält wie 1 : 2. Diese Analysen wurden alle im Laboratorium des Herrn Prof. von *Berzelius* in Stockholm angestellt, wo ich Gelegenheit hatte, die besten Methoden der Analyse kennen zu lernen. Die meisten Analysen wurden einmal, und einige, die besondere Schwierigkeiten darboten, wie z. B. die der Sahlite, öfterer wiederholt und nur einige wurden ohne Wiederholung als richtig angenommen. Eine mineralogische Reise, die ich in Gesellschaft des Herrn Professor v. *Berzelius* durch die merkwürdigsten Provinzen Schwedens, das an Pyroxenen reicher als jedes andere Land ist, zu machen das Glück hatte, verschaffte mir eine hinlangliche Anzahl derselben, von denen ich die reinsten Stücke zur Analyse auswählen konnte.

Hauy *) rechnet jetzt alles zum Pyroxen, was in den verschiedenen Mineralsystemen Augit, Malacolith, Sahlit, Baikalit, Coccolith, Alakit, Mussit, Diopsid und Fassait genannt wird, da er bewiesen hat, daß die krystallinische Struktur bei allen diesen

*) *Hauy* sur le pyroxène analogique in den *Annales des mines* vom Jahre 1819.

Fossilien dieselbe ist. *Werner* *) begriff unter die Sippschaft des Augits den Coccolith, Augit, Karinthin **), Baikalit, Sahlit, und Diopsid, und trennt den Fassait davon, der nach ihm zur Sippschaft des Granats gehört, von dem aber *Haüy* nachher bewiesen hat, daß er ein Pyroxen sey. *Weiß* und *Mohs* †) rechnen zum Augite (pyramido-prismatischen Augitspathe) dieselben Fossilien, wie *Haüy*, überdies noch den Omphacit, und letzterer auch einige Arten des Strahlsteins, also ungefähr dieselben Fossilien, die *Hausmann* ††) zu seinem Pentaclasis zählt.

Die Chemie konnte bis jetzt die Vereinigung aller dieser Fossilien, obgleich sie gleiche Krystallisation haben, nicht rechtfertigen, da ein rein chemisches Mineralsystem nur auf Zusammensetzung, nicht auf Form sieht, und ehe *Mitscherlichs* Entdeckungen bekannt waren, mußte jeder Versuch einer wahren chemischen Bestimmung derselben scheitern. Ich will nun versuchen, durch meine Analysen verschiedener Pyroxene zu zeigen, daß allerdings alle Fossilien, die die Krystallisation desselben haben, auf eine befriedigende Art sich chemisch bestimmen lassen, wenn man *Mitscherlichs* Ansichten benutzt.

*) *Werners* letztes Mineralsystem pag. 2.

**) Der Karinthin oder *Klaproths* Augit von der Saualpe (Saualpit) Beitr. IV. pag. 185 gehört wegen seiner Krystallgestalt nach *Haüy*, *Weiß* und *Mohs* zur Hornblende.

†) Charakteristik des naturhistorischen Mineralsystems von *Mohs* p. 55.

††) *Hausmanns* Handbuch der Mineralogie pag. 687.

Die Analysen der Pyroxene, von denen die meisten derselben Bestandtheile, nur in sehr verschiedenen relativen Mengen, besitzen, hatten für mich im Anfange, vorzüglich wegen der Trennung der Talkerde von der Talkerde, viele Schwierigkeiten. Diese Trennung gelingt zwar gut durch oxalsaures Ammoniak, wenn vorher die Auflösung sehr verdünnt worden, daß sich keine oxalsaure Talkerde niederschlagen kann, aber die nachherige vollige Niederschlagung der Talkerde hat viele Schwierigkeiten, wenn man sie so bekommen will, daß sie sich leicht aussuften, und sich nicht wieder im Aussüßungswasser auflösen laßt.

Alle Pyroxene, die ich zur Untersuchung anwandte, wurden zerkleinert mit verdünnter Essig- oder Salpetersäure lange digerirt, was vorzüglich bei denen sehr nothwendig war, die im Kalke vorkommen. Sie wurden dann zerrieben, geschlämmt und geglüht. Das geglühte Pulver wurde mit der dreis- bis vierfachen Menge kohlensauren Kali's gemengt und damit eine halbe Stunde stark geglüht; die geglühte Masse wurde, wie gewöhnlich, mit verdünnter Salzsäure digerirt, wobei sich Kieselflocken abschieden, und die Kieselerde auf die gewöhnliche Art durch Eintrocknen gewonnen.

Die von der Kieselerde getrennte Flüssigkeit, die ziemlich sauer gemacht worden, wurde mit ätzendem Ammoniak versetzt, wobei man vorsichtig einen Ueberschuß desselben verhinderte. Der Niederschlag wurde mit kaustischer Kalilauge gekocht, die im Kali aufgelöste Thonerde, wenn solche vorhanden war, erst mit Salzsäure niedergeschlagen, in

derselben aufgelöst und mit kohlensaurem Ammoniak gefällt. Das vom Kali nicht aufgelöste Eisenoxyd wurde in Salzsäure gelöst, die Auflösung mit Ammoniak sorgfältig neutralisirt und mit bernsteinsaurem Ammoniak gefällt. Die vom Eisen getrennte Flüssigkeit, die kleine Antheile von Mangan und Magnesia erhielt, wurde der magnesiahaltigen Flüssigkeit zugefügt, die ich nach der Absonderung der Kalkerde erhielt. Bei Wiederholungen der Analysen, vorzüglich von solchen Pyroxenen, die wenig Eisen und fast gar keine Thonerde enthielten, pflegte ich den durch Ammoniak erzeugten Niederschlag gleich in Salzsäure aufzulösen, die Auflösung mit vielem Wasser zu verdünnen, mit Ammoniak zu neutralisiren, und mit bernsteinsaurem Ammoniak zu fällen; die vom Eisenoxyd getrennte Flüssigkeit wurde dann mit kohlensaurem Ammoniak versetzt, um die Thonerde niederzuschlagen, und die kleinen Antheile von Mangan und Magnesia auf die oben angeführte Art gewonnen.

Die vom Eisen und der Thonerde getrennte Flüssigkeit wurde mit vielem Wasser verdünnt, erwärmt und mit oxalsaurem Ammoniak niederschlagen; der oxalsaure Kalk leicht über der Spirituslampe geglüht, bis er gänzlich in kohlsauren verwandelt worden, darauf zur Sicherheit mit einigen Tropfen einer kohlsauren Ammoniakauflösung übergossen, und bis zur Verflüchtigung derselben erwärmt, wobei indessen nie eine Zunahme entstand, wenn der oxalsaure Kalk vorsichtig und nicht zu stark geglüht worden. Oft enthielt dieser Kalk einige Spuren von Mangan; er wurde dann in sehr

verdünnter Salpetersäure aufgelöst, wobei das Mangan ungelöst zurückblieb.

Die Flüssigkeit, von der der Kalk abgeschieden worden, wurde nun zu einem schicklichen Volumen abgedampft, mit einigen Tropfen Salzsäure versetzt, damit nicht der schwerlösliche oxalsaure Talk während der Abdampfung krystallisire, dann mit einer Auflösung von kohlensaurem Kali in solchem Uebermaße versetzt, daß alle ammoniakalischen Salze vollständig zerlegt werden konnten, und bei ziemlich starker Hitze bis zur gänzlichen Trockne abgedampft, mit kochendem Wasser übergossen, und damit etwas gekocht. Die auf diese Art erhaltene Magnesia war schwer, ließ sich gut aussüßen, mit warmen Wasser gewöhnlich schon in einigen Stunden, und hatte nicht die Eigenschaft, sich im Aussüßungswasser wieder aufzulösen, was so oft große Verluste bei talkerdehaltigen Fossilien im Gehalte der Talkerde hervorbringt. Die erhaltene Magnesia wurde nun stark geglüht und gewogen; dann in verdünnter Salzsäure aufgelöst, wobei fast immer Kieselerde ungelöst zurückblieb, die Auflösung mit Ammonium neutralisirt und das Mangan mit Hydrothionammoniak niedergeschlagen. Dieses, weil der Gehalt desselben immer nur gering war, wurde nicht wieder aufgelöst, sondern nur scharf geglüht.

Die in der Form des Pyroxens krystallisirten Fossilien will ich hier der bessern Uebersicht wegen nach den Basen in vier Abtheilungen bringen.

1. *Pyroxene mit Kalkerde und Talkerde als Basen.*
2. *Pyroxene mit Kalkerde und Eisenoxydul als Basen.*

3. *Pyroxene mit Kalkerde, Talkerde und Eisenoxydul, so wie mit mehr oder weniger Manganoxydul als Basen.*
4. *Pyroxene mit Kalkerde und Manganoxydul als Basen.*
1. *Pyroxene mit Kalkerde und Talkerde als Basen.*

Diese Pyroxene sind meistentheils weifs und machen die farbenlosen, gewöhnlich durchscheinenden Malacolithen aus, die zuweilen nur durch sehr geringe Beimischungen gelblich und grünlich gefärbt sind. Das Verhältnifs der Kalkerde zur Talkerde ist in fast allen, die untersucht worden, sehr beständig; beide haben gleich viel Sauerstoff, und zusammen genommen halb so viel, wie die Kieselerde. Die mineralogische Formel für diese ist also $CS^2 + MS^2$.

Weifser Malacolith von Orrijerwi in Finnland.

Er kommt in grossen krystallinischen Massen vor, die sehr deutliche Durchgänge haben; die Farbe ist weifs, nur an manchen Stellen von mitbrechendem Bleiglanz graulich; er ist halbhart, an den Kanten stark durchscheinend *).

Er ist von mir analysirt worden; das Resultat der Analyse war:

*) Eine vollständige äussere Beschreibung von diesem Malacolithen findet man in N. Nordenskiölds Bidrag till närmare kännedom af Finlands Mineralies och Geognosie. I Häftet pag. 95.

Sauerstoffgehalt

Kieselerde	54,64	27,48
Kalkerde	24,94	7,00
Talkerde	18,00	6,97
Manganoxyd	2,00	
mit Talkerde verunreinigt		
Eisenoxyd	1,08	
	<u>100,66</u>	

Gelblicher Malacolith von Langbanshyttan in
Värmland.

Er kommt mit rothem Mangankiesel im Magneteisenstein vor. Die Farbe ist gelblich, das Pulver lichter, er ist halbhart, giebt nur mit Mühe Funken mit dem Stahle; an den Kanten ist er durchscheinend.

Die Analyse, von mir angestellt, gab:

Sauerstoffgehalt

Kieselerde	55,32	27,82
Talkerde	16,99	6,58
Kalkerde	23,01	6,46
Manganoxyd	1,59	
Eisenoxyd	2,16	
	<u>99,07</u>	

Ein anderer Malacolith von Langbanshyttan, von beinahe ganz gleicher Zusammensetzung, ist vom Herrn *Hisinger* analysirt worden *). Seine Analyse gab:

*) Afhandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogi III. pag. 291.

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . . 54,18	27,25
Talkerde . . . 17,81	6,89
Kalkerde . . . 22,72	6,38
Manganoxyd . . . 2,18	
Eisenoxyd . . . 1,45	
Glühungsverlust . . . 1,20	
	<hr/> 99,54

Herr Adjunkt von *Bonsdorf* in Åbo hat einen ganz weissen Malacolith von Tammare in Finnland untersucht *). Seine Analyse gab folgendes Resultat:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . . 54,83	27,58
Kalkerde . . . 24,76	6,95
Talkerde . . . 18,55	7,18
Thonerde . . . 0,28	
Eisenoxyd . . . 0,99	
Glühungsverlust . . . 0,52	
	<hr/> 99,73

Der Graf von *Trolle Wachtmeister* **) untersuchte einen weissen Malacolith von der Tafel Tjötten bei Norwegen und fand ihn zusammengesetzt aus:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . . 57,40	28,87
Kalkerde . . . 23,10	6,48
Talkerde . . . 16,74	6,48
Thonerde . . . 0,43	
Eisenoxydul . . . 0,20	
	<hr/> 97,87

*) N. Nordenskiölds Bidrag u. s. w. pag. 98.

**) Konigl. Vetenskaps - Academiens Handlingar 2. Häftet 1820. pag. 102.

Abweichend von der Zusammensetzung dieser Malacolithen, in denen das Verhältniß der Bestandtheile dasselbe ist, ist die eines Pyroxens von Paragag, untersucht von N. Nordenskiöld *). Seine Analyse gab folgendes Resultat:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . . 55,40	27,7
Kalkerde . . . 15,70	4,4
Talkerde . . . 22,57	9,3
Manganoxyd . . . 0,43	
Thonerde . . . 2,83	
Eisenoxyd . . . 2,50	
	<hr/> 99,43

Die Formel für diesen Pyroxen ist also $CS^2 + 2 MS^2$.

2. *Pyroxene mit Kalkerde und Eisenoxydul als Basen,*

Hedenbergit von Tunaberg in Södermanland **).

Die Farbe ist grünlichschwarz, das Pulver grau-lichgrün; er ist halbhart im hohen Grade. Er kommt vor auf den Haiden einer jetzt verlassenen Grube

*) Nordenskiölds Bidrag u. s. w. p. 70.

**) Hedenberg hat dies Fossil entdeckt und es zuerst analysirt, weshalb es von ihm den Namen bekommen (Afhandlingar i Fysik u. s. w. II. pag. 164). Das Resultat seiner Analyse ist indessen von dem der meinigen sehr verschieden. Ich habe erst Stücke aus der Sammlung des Herrn Prof. v. Berzelius untersucht, und dann solche, die ich selbst von meiner Reise mitgebracht hatte. Beide Analysen stimmen ganz in den Resultaten überein.

(Mormorsgrufen) unweit den Tunaberger Kobaltgruben mit Quarz, theils rein und gröfsblättrig, theils körnig mit fein eingesprengtem Magneteisenstein.

Meine Analyse gab folgendes Resultat:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . . 49,01	24,65
Kalkerde . . . 20,87	5 86
Eisenoxydul . . 26,08	5,93
Magnesia und	
Mangan . . . 2,98	
	<hr/>
	98,94.

Die Formel für dieses Fossil ist also $CS^2 + FS^2$.

3. *Pyroxene mit Kalkerde, Talkerde und Eisenoxydul als Basen, so wie mit mehr oder weniger Manganoxydul.*

Bei diesen vermißt man durchaus ein constantes Verhältniß der Basen; eine große Mannigfaltigkeit in der Zusammensetzung tritt hier ein.

Unter allen Pyroxenen dieser Abtheilung, die ich analysirt, habe ich nicht zwei getroffen, in denen die Basen in demselben Verhältnisse verbunden waren; ja selbst Pyroxene von ein- und derselben Stelle variiren in der Zusammensetzung; alle indessen folgen dem Gesetze, das ich gefunden, der Sauerstoffgehalt der Basen zusammen genommen beträgt die Hälfte des Sauerstoffgehalts der Kieselerde.

Grüner Malacolith von Björmyresoeden in Dalekarlien.

Die Farbe ist lauchgrün, das Pulver grünlich-weiß; er ist halbhart im hohen Grade, und nur an den Kanten schwach durchscheinend. Kommt vor mit Magneteisenstein.

Meine Analyse gab folgendes Resultat:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . 54,08	27,20
Kalkerde . . 25,47	6,59
Talkerde . . 11,49	4,45
Eisenoxydul 10,02	2,28
Manganoxyd 0,61	
99,67	

Die Formel für diesen Pyroxen scheint daher $FS^2 + 2MS^2 + 3CS^2$ zu seyn, aber wahrscheinlich ist dies eine Mischung von $FS^2 + CS^2$ mit $MS^2 + CS^2$.

Grüner Malacolith von Björmyresoeden, eine andere Varietät.

Dieser unterscheidet sich fast gar nicht vom vorigen; in der Härte, Farbe, Durchsichtigkeit, im Striche und im Glanze ist er ihm fast vollkommen gleich *).

Meine Analyse gab mir folgendes Resultat:

*) Die Analysen dieser beiden Malacolithe, die sich in Aeußern so ähnlich sind, und von demselben Fundorte herstammen, zeigen, wie wenig man von den äußern Kennzeichen auf die Zusammensetzung der Fossilien schließen kann.

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	54,55	27,5
Kalkerde	20,71	5,68
Talkerde	15,25	5,90
Eisenoxydul	8,14	1,85
Thonerde	0,14	
Manganoxyd	0,73	
	<hr/> 99,02	

Dieses Fossil ist daher $CS^2 + MS^2$, gemengt mit FS^2 .

Schwarzer krystallisirter Pyroxen von Taberg in Wärrmland.

Die Farbe ist rabenschwarz, das Pulver graulichgrün. Er ist halbhart, undurchsichtig, kommt vor in einem Eisensteinlager mit Epidot, Asbest und Strahlstein.

Die Analyse, von mir angestellt, gab folgendes Resultat:

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	53,56	26,84
Kalkerde	22,19	6,25
Eisenoxydul	17,58	5,95
Talkerde	4,99	1,95
Mangan	0,09	
	<hr/> 98,01	

Wenn man den Gehalt von Talkerde übersehen will, so gehört dieser Pyroxen zur zweiten Abtheilung. Auch ähnelt er in seinem Außern dem Hedenbergit, der zu dieser Abtheilung gehört.

Grünlicher Sahlit von Sahla.

Die Farbe ist licht ölgrün, das Pulver weiß. Er giebt Funken mit dem Stahle, doch mit Mühe, ist im hohen Grade in dünnen Splintern durchscheinend. Kommt vor im Kalkspathe.

Er ist von mir untersucht worden; die Analyse gab folgendes Resultat:

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	54,86	27,59
Kalkerde	23,57	6,62
Talkerde	16,49	6,38
Eisenoxydul	4,44	1,00
Mangan	0,42	
Thonerde	0,21	
	99,99	

Die Zusammensetzung dieses Malacoliths ist, wenn man die $\frac{4}{3}$ Procent Eisenoxydul übersehen will, ganz die eines der ersten Abtheilung. Auch verhält er sich vor dem Löthrohre ganz wie ein solcher.

Es kommen indessen bei Sahla noch andere Sahlite vor, die, obgleich sie diesem im Aeußern ähneln, doch ganz anders zusammengesetzt sind, und sich in ihrem chemischen Verhalten sehr von ihm unterscheiden.

Während der beschriebene Sahlit vor dem Löthrohre wie alle Malacolithe seiner Zusammensetzung schmelzbar ist, sind diese fast ganz unschmelzbar, und sintern bloß, wenn Pulver angewandt worden, sehr wenig an den Kanten zusammen. In einem kleinen Kolben werden sie bei der ersten Wirkung

der Flamme schwarz; im offenen Feuer brennen sie sich weiß.

Die Farbe dieser Sahlite ist mit der des beschriebenen gleich; ihr Glanz ist aber weit schwächer, und ihre Härte so gering, daß sie sich schon durch den Nagel ritzen lassen, während der andere Sahlit Funken mit dem Stahle giebt. Sie sitzen im Kalkspathe und sind gewöhnlich von Bleiglanzadern durchzogen.

Die Analysen dieser Sahlite haben mir viele Mühe gekostet, ehe ich dahin gelangte, ihre wahre Natur kennen zu lernen. Ich will in der möglichsten Kürze meine Untersuchungen darüber mittheilen, um zu zeigen, daß die Resultate derselben wohl keine andere Schlüsse zulassen.

Eine der reinsten Stufen von diesen Sahliten befindet sich im Kabinette des Herrn Professor von Berzelius, welcher so gütig war, mir von dieser Stufe so viel zu geben, als zu einer chemischen Analyse mehr als hinlänglich war.

Dieser Sahlit, nachdem er vorher durch sehr verdünnte Salpetersäure vom anhängenden Kalkspathe gereinigt worden, verlor im Glühen in verschiedenen Versuchen 4,15; 4,92; 4,34 und 4,11 Procent seines Gewichtes, was ihn schon sehr von gewöhnlichen Malacolithen unterscheidet, deren Glühungsverlust nie ein Procent beträgt*).

*) Der Glühungsverlust des harten Sahlits beträgt 0,48 Prct.; der der ersten Varietät des Malacoliths von Björmyresöden 0,12; der der zweiten 0,22; der des Högenbergs 0,7. Dieser giebt bei der Behandlung in einem klei-

Das geglühte Pulver, das braun aussah, gab analysirt folgendes Resultat:

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	. 63,21	31,79
Kalkerde	. 5,18	1,45
Talkerde	. 26,26	10,16
Eisenoxydul	4,56	0,99
Manganoxyd	0,82	
<hr/>		
99,83		

Man sieht deutlich, dass sich hier ein grosser Ueberschuss von Kieselerde findet, und dass dieser Sahlit kein Bisilikat ist. Diese Abweichung von der allgemeinen Regel, von der ich bei jeder andern Analyse eine neue Bestätigung erhalten, musste mir sehr auffallend seyn. Ich wiederholte die Analyse noch zweimal, bekam aber immer dasselbe Resultat. Destillirte ich in einem kleinen Apparate kleine Bruchstücke davon, so bekam ich Wasser, das nicht auf Reaktionspapier wirkte. Ich untersuchte diesen Sahlit auf Flussssäure, indem ich ihn mit kohlensaurem Natrum schmolz, die Masse mit Wasser auslaugte, die Flüssigkeit bis zu einem geringern Volumen abdampfte, sie von der sich abgesetzten Kieselerde trennte, mit Salzsäure übersättigte, mit Ammoniak im Ueberschuss versetzte, und so mit salzsäurem Kalk vermischte, worauf ich die Flasche sogleich verkorkte. Ich bekam keinen Niederschlag

nen Glaskolben vor der Lampe, die zum Glashasen bestimmt ist, eine Spur einer sauren Flüssigkeit, die Flusssäure zu enthalten scheint.

von Flusspath, selbst nicht nach mehreren Tagen, und nur eine Spur von Kieselerde setzte sich ab *).

Ich destillirte eine bedeutende Menge eines andern Sahlites, der 3,17 Procent Glühungsverlust gab, in einer Porcellanretorte. Es gieng Wasser über, und zuletzt durch die Oeffnung der Vorlage ein Rauch, der nach einer Mischung von schwefliger Säure und Schwefelwasserstoffgas roch. Der Sahlit in der Retorte hatte einen Verlust von 3,16 Procent erlitten. Das Wasser in der Vorlage war sehr schwach sauer; mit Ammoniak gesättigt und langsam auf dem Stubenofen verdunstet, liefs es nur eine sehr geringe Spur eines ammoniakalischen Salzes zurück, das erhitzt wie Salmiak fortrauchte, und vor dem Löthrohre mit Kieselerde und Soda eine braune Perle gab. Bei einer andern Destillation, wo die Vorlage sehr kalt gehalten wurde, bekam ich ein Wasser, das anfänglich trübe war, schweflich roch und bei der Sättigung mit Ammoniak sichtbare Spuren von Schwefel fallen liefs. Nach der Sättigung mit Ammoniak, und der Scheidung des Schwefels, abgedunstet, gab es dasselbe Salz, wie das Wasser der ersten Destillation, das sich durch die braune Heparfarbe, die es dem Glase von Kieselerde und Soda in der Flamme des Löthrohrs mittheilte, als schwefligsaures Ammoniak zu erkennen gab. Offen-

*) Die von der Kieselerde getrennte Flüssigkeit eingedickt und mit einer Mischung von Schwefelsäure und Alcohol übergossen, brannte mit einer grünen Flamme, die aber von entstandenem Salzäther, nicht von vorhandener Borsäure herrührte.

bar rührte die im Wasser enthaltene schwefliche Säure nur von dem Bleiglänze her, der im Sahlit fein eingesprengt ist. Die höchst unbedeutende Menge derselben zeigte, daß sie nicht das Product einer der Zusammensetzung des Sahlites wesentlichen Bestandtheiles seyn konnte. (Auch enthielt das Wasser des ganz reinen Sahlites, dessen Analyse oben angeführt wurde, nichts davon) - Außer dem schweflichten Geruch hatte das Wasser noch einen andern unangenehmen, etwas bräunlichen, der dem Wasser aller talkerdehaltigen Fossilien, wie z. B. dem des Serpentin eigen ist.

Ich mußte indessen wissen, ob der ganze Glühungsverlust des Sahlites aus Wasser bestehe. Ich destillirte daher eine Quantität einer andern Stufe, die bei verschiedenen Versuchen 5,09; 2,99 und 5,2 Procent im Glühen verlor, in einer Porcellanretorte mit einer Vorlage, die mit einer Röhre mit salzsaurem Kalke in Verbindung stand. Dieser Versuch, der mit aller möglichen Sorgfalt angestellt wurde, war entscheidend, denn es fand keine Gasentwicklung statt, und der Verlust der Retorte entsprach dem Zuwachs der Vorlage und der Röhre mit dem salzsauren Kalke *).

Es wurden von der Stufe, die zu diesem Versuche gedient hatte, Bruchstücke zu zwei verschiedenen Analysen angestellt. Die Bruchstücke zu

*) 35,916 Grammen war die Menge des angewandten gereinigten Sahlits. Die Retorte hatte 1,168 Gr. verloren. Die Vorlage war um 1,151 Gr. und die Röhre mit salzsaurem Kalke um 1,009 Gr. schwerer geworden.

einen Analyse wurden von einem Ende der größten Stufe, die zur andern vorn entgegengesetzten genommen. Das Resultat der Analysen war folgendes:

Sauerstoffgehalt.

I. Kieselerde	50,08	29,21
Kalkerde	11,24	3,16
Talkerde mit Mangan	22,28	8,62
Eisenoxydul	5,50	1,20
Thonerde	0,47	
	<hr/>	
	97,37	

II. Kieselerde	58,50	29,32
Kalkerde	9,89	2,78
Talkerde	24,22	9,37
Mangan	0,68	
Eisenoxydul	4,24	0,96
Thonerde	0,11	
	<hr/>	
	97,44	

Rechnet man zu beiden Analysen noch 5,11 Procent Wasser (als Mittel von drei Glühungsversuchen), so bekommt man einen kleinen Ueberschuß.

Wenn man nun die chemische Zusammensetzung dieser Sahlite bestimmen will, so findet man zwar, daß der Sauerstoff der überschüssigen Kieselerde dem Sauerstoff des Wassers gleich ist, und man könnte vielleicht daraus schließen, daß dies Kieselerdehydrat isomorph mit der Form des Pyroxens wäre. Aber bis jetzt hat man ein wahres Kieselerdehydrat weder in der Natur gefunden, noch durch die Kunst hervorgebracht, und man hat daher keinen Grund, ein solches hier zu erwarten. Die Eigenschaft dieser Sahlite in der Hitze in bedeckten Gefäßen schwarz

zu werden und Wasser zu verlieren, nachher sie weiß zu brennen, und nicht zu schmelzen, oder wenigstens in dem Grade geringere Zeichen der Schmelzung zu geben, in welchem sich der Wassergehalt vermehrt, scheint von einem wasserhaltigen Fossil herzurühren, das im Feuer sich erst schwärzt, dann weiß brennt, ohne zu schmelzen. Hieran erkennt man sogleich Speckstein oder edlen Serpentin. Sind diese, so wie auch gewöhnlicher Serpentin, dicht neben Sahlit in großer Menge vorkommen, so sieht man leicht ein, daß diese untersuchten Sahlite nichts anderes sind als Pyroxene, das heißt, Bisilikate von Kalkerde und Talkerde mit variirenden Einmengungen von Speckstein oder edlen Serpentin, von denen ersterer ein Trisilikat ohne Wasser, letzterer ein Trisilikat mit Wasser ist. Dem Speckstein sowohl als dem Serpentin fehlt durchaus jede Tendenz zu einer eigenthümlichen Krystallform, obgleich sie bestimmte chemische Zusammensetzungen bilden; sie können daher den Sahliten kein Hinderniß gewesen seyn, in der ihnen eigenthümlichen Krystallform anzuschließen, da wir schon aus mehreren Beispielen wissen, daß Speckstein oder Serpentin eine große Neigung haben, die Krystallform fremder Fossilien anzunehmen *).

*) Ich fand nachher bei näherer Untersuchung einer Stück dieser Sahlite deutlich Einmengungen von Serpentin, so im Außern fast gar nicht vom Sahlite zu unterscheiden gewesen wäre, hätte ich ihn nicht schon vorher das vermuthet.

Rothbrauner Malacolith von Degerö in Finland,
analysirt vom Hrn. Prof. von Berzelius *).

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . . 50,00	25,15
Kalkerde . . 20,00	5,62
Talkerde . . 4,50	1,74
Eisenoxydul . 18,85	4,29
Manganoxydul . 5,00	0,66
Glühungsverlust 0,90	
97,25	

1. *Pyroxene mit Kalkerde und Manganoxydul
als Basen.*

**Rother Mangankiesel von Långbanshyttan in
Wärmland.**

Der rothe Mangankiesel (*Rothmanganerz* oder *Rothbraunsteinerz* nach Karsten und Weiss, *Rothstein* nach Hausmann, *Mangane oxidé silicifère rouge* nach Haüy) kommt gewöhnlich nur derb vor am Harz, in Sibirien, in Siebenbürgen, und nur bei Långbanshyttan in Wärmland mit einem deutlich blättrigen Bruche, der identisch mit dem des Pyroxens ist, was durch die Analyse des Herrn Prof. von Berzelius **) bestätigt wird, nach der es ein Bisilikat des Manganoxyduls ist, verbunden mit etwas Kalkbisilikat.

*) Afhandlingar i Fysik Kemi och Mineralogi I. p. 208.

**) Afhandlingar i Fysik u. s. w. IV. p. 312.

Das Resultat der Analyse war :

		Sauerstoffgehalt
Kieselerde	48,00	25,80
Manganoxydul . . .	49,04	10,76
Kalkerde	3,12	0,87
Talkerde	0,22	
Eisenoxyd, eine Spur		
	<hr/>	
	100,38	

Es ist dies also ein Bisilikat des Manganoxyduls verbunden mit einer kleinen Quantität von Bisilikat des Kalkes, und die mineralogische Formel dafür wäre, wenn man letzteres übersehen will, mgS sonst $\text{CS}^2 + 12\text{mgS}^2$.

Außer den Pyroxenen dieser vier Abtheilungen kommen nun in der Natur wirklich noch solche vor, die Thonerde als wesentlichen Bestandtheil zu enthalten scheinen. Diese sind selten, und der Gehalt der Thonerde steigt nie über 7 Procent. Die Thonerde, die drei Atome Sauerstoff enthält, ist keine Basis, die isomorph den Basen mit zwei Atomen ist, und ihr Vorkommen in den Pyroxenen ist daher noch räthselhaft. Es scheint, daß in dem Maasse, daß der Gehalt der Thonerde sich vermehrt, der Gehalt an Kieselerde sich vermindert, so daß es nicht unwahrscheinlich ist, daß sie sich nicht als ein Silikat in den Pyroxenen befindet, sondern als ein Aluminat, dessen elektronegativer Bestandtheil mit dem der Silikate isomorph seyn könnte. Als Beispiele solcher thonerdehaltigen Pyroxene dienen die schwarze Pyroxen von Fraskati, analysirt von

aproth *), der Pyroxen vom Aetna, analysirt von uquelin **) und der dunkle Pyroxen von Pargas, analysirt von Nordenskiöld ***).

Die meisten der von mir analysirten Pyroxene waren Bruchstücke, die aus derben Massen ausgeklagen worden, welche einen sehr deutlichen Blättdurchgang hatten. Ich hatte mich durch die Erhrung überzeugt, daß die Fossilien in diesem Zustande weniger fremde Beimischungen enthalten, als wenn ihre völlige Auskrystallisirung in einem fremden Medium geschah. In diesem Falle sind die Krystalle zwar gewöhnlich groß und haben schöne

*) Beiträge V. pag. 163. In allen Pyroxenen, deren Analyse Klaproth in seinen Beiträgen beschrieben, hat er Thonerde gefunden. Indessen nur der Pyroxen von Fraskati ist von diesen ein wahrer Pyroxen. Der Augit von der Saualpe (Beiträge IV. 185) ist ganz deutlich eine Hornblende; der schlackige Augit von Sicilien (Beiträge IV. pag. 190), der 16 Procent Thonerde enthält, kommt nicht krystallisirt vor, und ist auch kein Pyroxen, sondern nach Weiß ein Obsidian. Die gemeinen Augite vom Rhöngewirge (Beiträge V., 155) kommen nicht krystallisirt vor, sondern nur derb, ohne die geringsten Zeichen eines blättrigen Bruches, und können hier also nichts entscheiden, wo von der krystallinischen Struktur auf die Zusammensetzung geschlossen werden soll. — Ich habe Gelegenheit gehabt, den Pyroxen von Fraskati auf einen Thonerdegehalt zu prüfen; ich fand die Menge derselben in einer Analyse fünf, in einer andern sieben Procent.

**) Journal des mines N. XXXIV. p. 176.

***) Nordenskiölds Bidrag pag. 76.

und deutliche Krystallflächen, aber zwischen den Laellen sitzen oft so deutliche Einmengungen und so viele Spuren des Muttergesteins, daß sie mit bloßen Augen entdeckt werden können. In den schönen auskrystallisirten Pyroxen von Fraskati entdeckt man schon mit bloßen Augen viele fremde Einmengungen, die das bewaffnete Vergehe dem dicken weißen Malacolith von Orriervi sucht.

Die zu meinen Analysen ausgewählten Pyroxene sind alle vom Herrn Prof. Mitscherlich gemessen und als solche bestätigt worden. Sie haben fünf deutliche Blätterdurchgänge nach den Seitenflächen eines geschobenen vierseitigen Prismas, nach den graden Abstumpfungsfächen der scharfen und stumpfen Seitenkanten, und nach der schief angesetzten Endfläche, die auf die scharfe Seitenkante grade aufgesetzt ist. Die Neigung der Seitenflächen zu einander und die Neigung der schief angesetzten Endfläche zu der scharfen Seitenkante näherten sich der Hauyschen Angabe sehr und stimmten vollkommen mit Philipps Messungen überein, so, wie sie Haüy beim Pyroxen angegeben hat. Diese Durchgänge hatte der Malacolith von Orriervi, der gelbe von Långbanshyttan, obgleich sie bei diesem nicht so deutlich waren, der Hedenbergit, die beiden Malacolithe von Björnsresöeden und der harte Sahlit.

Der Pyroxen von Taberg ist der einzige von mir analysirte Pyroxen, der völlig schön auskrystallisirt ist. Er kommt mit vielen secundären Flächen vor, deren Beschreibung und Bestimmung nicht zu dem Zwecke dieser Abhandlung gehört.

Der rothe Mangankiesel von Långbartsbyttan zeigt nur die Blätterdurchgänge nach den Seitenflächen und den Abstumpfungsflächen der scharfen und stumpfen Seitenkanten. Die Seitenflächen neigen sich unter dem Winkel, den Hauy beim Pyroxen gegeben hat.

Sehr undeutlich sind die Blätterdurchgänge bei den weichen Sahliten, die Serpentin enthalten. Nur ihre äußere Aehnlichkeit mit dem harten Sahlite von Sabla war Ursach, daß sie der Analyse unterworfen wurden, die ich, da sie scheinbar im Ansehn so paradoxe Resultate lieferte, so oft wiederholte, bis kein Zweifel über ihre wahre chemische Natur übrig blieb. Nur die Blätterdurchgänge, die den Seitenflächen und der graden Abstumpfung der scharfen und stumpfen Seitenkante entsprechen, waren bemerkbar, obgleich sehr undeutlich; die Endfläche hingegen war gar nicht zu bestimmen. Offenbar rührte diese geringe Ausbildung der Krystallform von der fremdartigen Einmischung des Serpentin her.

Notizen und Auszüge.

Merkwürdige geologische Beobachtung über Schweden.

Ueber die auffallende Abnahme des Meeres an den Küsten des bottnischen Meerbusens sagt L. v. B. in der Reise durch Norwegen und Lapland. II. 2.

„Gewiss ist es, dass der Meeresspiegel nicht sinken kann, das erlaubt das Gleichgewicht der Meeresfluth nicht. Da nun aber das Phänomen der Abnahme sich gar nicht bezweifeln lässt, bleibt, so viel wir jetzt sehen, kein anderer Ausweg als die Ueberzeugung, dass ganz Schweden allmählig langsam in die Höhe hebe, von Frederikshall gegen Abo und vielleicht bis Petersburg hin.“

Link (Urwelt II. 26) fügt zur Unterstützung dieser Hypothese hinzu, dass man an der deutschen Küste nie und nirgends eine Abnahme des Meeres bemerkt habe, welches gewiss der Fall seyn müsse, wenn jene Abnahme von einer Verminderung des Meeres oder einer Versenkung des Meergrundes herrührte.

Brewster's Mineralsystem.

In den Mem. of the Wernerian Soc. III 50 und 57 giebt Dr. Brewster vorläufig eine Uebersicht eines optischen Mineralsystems, worin die Krystalle nach der Anzahl ihrer Refraktionsaxen in folgende, dem Mohs'schen Systeme entsprechende Classen verfallen.

1. Krystalle mit *einer* Axe doppelter Brechung, die beiden ersten Mohs'schen Classen, nämlich das Rhomboidal- und Pyramidal-System umfassend.

2. Krystalle mit *zwei* Axen doppelter Brechung, dem prismatischen Systeme Mohs entsprechend.

3. Krystalle mit *drei* rechtwinklichten Axen im Zustande des Gleichgewichts, und daher keine doppelte Brechung hervorbringend. — Mohs's Tessur-System.

Bildung von Ameisensäure bei Zersetzungen vegetabilischer Körper.

Döbereiner hat in Dess. Pneumatischen Cytochemie oder dem dritten Theile der Pneumatischen Chemie (Iena 1822), welcher besonders reich erheblichen Untersuchungen ist, darauf aufmerksam gemacht, daß die bei künstlichen Zersetzungen verschiedener vegetabilischen Substanzen sich bildende Säure, welche bisher immer nur für Essigsäure gehalten worden, in manchen Fällen Ameisensäure seyn möchte, und zeigt dies durch Darstellung dieser Säure aus Weinsteinsäure.

Als nämlich in Wasser aufgelöste Weinstein-
säure mit Manganhyperoxyd allein, oder auch 1
Anth. krystallisirte Weinsteinsäure mit 3 Anth.
Manganhyperoxyd und 3 Anth. concentrirte Schwe-
felsäure, welche zuvor mit dem Doppelten ihres
Umfanges Wasser verdünnt worden, in einem glä-
sernen Destillirapparate erhitzt wurde, so erfolgte in
beiden Fällen eine große Menge Kohlensäuregas, und
gleichzeitig destillirte eine wasserklare Flüssigkeit,
welche nicht bloß auf die Organe des Geschmacks,
sondern auch auf die des Geruchs eigenthümlich
sauer reagirte und bei genauerer Prüfung sich als
reine Ameisensäure erwies. Sie trübte nämlich we-
der das Barytwasser, noch die neutrale Bleizucker-
auflösung, aber sie wurde von der salpetersauren
Silber- und Quecksilberauflösung unter gelinder
Wärme in Kohlensäure und von concentrirter Schwe-
felsäure in Kohlenoxydgas verwandelt, wobei die
Oxyde des Silbers und Quecksilbers reducirt, die
Schwefelsäure aber bloß mit Wasser begabt wurde.
Endlich bildete sie mit Kalk, Kupfer- und Bleioxyd
Salze, welche sich physisch und chemisch wie amei-
sensäure Verbindungen verhielten.

Döbereiner über Gallussäure.

Ich habe an dieser Säure mehrere neue chemi-
sche Eigenschaften entdeckt; ich finde nämlich

1) daß sie die Oxyde des Silbers und Quecksil-
bers schon bei gewöhnlicher Temperatur reducirt,
selbst wenn sie mit Säuren verbunden und im Was-
ser aufgelöst sind; und

Klasse *Decandria* Ordnung *Digynia*, mit elliptischen kurzgestielten Blättern, welche wechselnd, ganzrandig, dreinervig, schimmernd und sanft anzufühlen sind. Blühet im May und Juny. Wird in Thälern auf feuchten Boden gebauet und jährlich drei Mal abgeblättert.

Zur Zeit der Inka wurden die Blätter dieses Gewächses als Weihrauch bei hohen Festen der Sonne geopfert.

Aus Sillimans Amer. Journ. 1821. Oct.

Der Thee Caá.

Auch die Indianer in Paraguay haben ihren Thee, nämlich den Caá, einen heißen Aufguss auf die Blätter eines nicht genau bekannten Baumes. Das Getränk ist erheiternd und magenstärkend, im Uebermaafs genossen aber schädlich. In ältern Zeiten sollen sich bloß die Priester dessen bedient haben, wenn sie zu Gericht saßen, späterhin ist es allgemein geworden unter den Indianern und zuletzt auch unter den Spaniern. Die in Buenos-Ayres gefangenen, ins Innre des Landes transportirten englischen Officiere überwandern bald ihren anfänglichen Widerwillen gegen diesen Thee, und fanden ihn ganz angenehm und gesund.

Der Baum, der den Caá giebt, ist schwierig fortzupflanzen. Die Indianer sagen, die Saamen desselben müßten erst einmal von Vögeln gefressen seyn, wenn sie aufgehen sollten. Doch gelingt dies

auch, wenn man sie vorher in heißen Wasser einweicht und von ihrer zähen Hülle befreit *).

" Aus dem Quarterly Review. 1822. März. S. 289.

Heilung durch einen Blitzstrahl.

In Silliman's Amer. Journ. III. 100. erzählt Mr. Löffers, wie er in seinen frühern Jahren an Lähmung der linken Seite gelitten, dann aber am 10. Aug. 1807 von einem Blitzstrahle in seinem Hause getroffen, nach einer Bewusstlosigkeit von etwa 20 Minuten sich besser befunden, und in einigen Tagen allmählig den Gebrauch seiner Glieder vollkommen wieder erlangt habe. Auch eine Schwäche seines linken Auges sey verschwunden, dagegen aber eine Taubheit eingetreten.

Kohle zum Treiben feiner Gewächse in kalten Gebirgsgegenden.

„Man lege in günstiger Lage gewöhnliche Treibkasten mit Glasfenstern an, bestreiche das ganze Innere der Kasten mit einer matten schwarzen Farbe (durch eine Auflösung von Kiennuß in Brandtwein) und bedecke die Oberfläche 1 1/2 Zoll hoch mit zerstoßnen Kohlen. Der Hitzeград wird dadurch so

*) Dieser Thea Caa, worüber das Quart. Review nach Berichten von Dobritzhofer u. A. berichtet, ist vielleicht identisch mit dem vorhin genauer beschriebenen Kraute Koka.

sehr erhöht, daß er die Wärme der gewöhnlichen Glaskasten in den Gegenden des flachen Landes beträchtlich übertrifft.

Bei einem Versuche, den ich im Sommer 1820 in Lautenthal (am Harz) bei ziemlich windiger Witterung im Freien anstellte, erhielt ich durch die Bedeckung mit Kohle bei einer Lufttemperatur von 21° R. in der Sonne 27° Wärme auf der Erdoberfläche. Vergl. auch Lampadius Erfahrungen im Gebiete der Chemie S. 173.

Um die wärmeleitende Kraft des Bodens für die Erziehung gewisser Gewächse auf einzelnen Beeten im Freien zu erhöhen, kann man sich mit Vortheil des fein zerstoßenen Dachschiefers bedienen; nur muß man nicht den gewöhnlichen Thonschiefer hierzu anwenden; denn dieser würde, weil er das Wasser bindet, eher eine entgegengesetzte Wirkung hervorbringen."

Meyer in den Beiträgen zur chorographischen Kenntniß des Flußgbiets der Innerste 1822. I. 157.

Ueber Papyrus.

In dem krystallhellen Bache, welcher aus der Quelle Cyane (jetzt La Pisma) in den trüben Anapus fließt, wächst das schöne zehn Fuß hohe Rohr Papyrus, einzig und allein in Europa; auch könnte wohl kein Ort günstiger seyn für die Pflanze, als diese Gegend in der Nähe von Syracus, wohin sie, wie Denon meint, aus Egypten, unter Hiero versetzt worden. Nach Plinius (H. N. XXI. 11.) war:

nie eine Pflanze so nützlich, wie diese. Die Wurzeln dienten zu Waffen und Geräthen; der Stengel wurde geflochten zu Kähnen; die Rinde zu Fäden, Seilen, Matten und Netzen. Der Saft diente zur Nahrung, gekocht und roh. Man zog daraus eine Arznei für Geschwulste und Beulen, und wußte durch verschiedene Bereitung den Saft in ein Aetzmittel und ein Opiat zu verwandeln. Die Blüthen gaben ein feines Mehl, womit die zarten Fäden der Blätter zu Papier verbunden wurden. Mit den Blumen bekränzten die Egypter die Isis, welche ihnen diese nützliche Pflanze gab.

Der Ritter *Landolina* suchte neuerlich die alten Papyrus-Fabriken zu Syracus wieder zu beleben, allein sein antiquarischer Eifer wurde verspottet.

Aus Hughes Travels in Sicily etc. I. 91.

Verfahren der Alten, Steinmassen mit runder Oberfläche loszubrechen.

Nach Rozière in der *Descr. de l'Egypte* III. 442. wußte die Aegypter ihre großen Säulen aus den Felsen mit beliebiger runder Oberfläche auf eine einfache Weise loszubrechen, welche jetzt vergessen zu seyn scheint. Nachdem sie nämlich an dem Felsen die Dimensionen der Säule bestimmt und eine Seite entblößt, brachten sie an der andern Seite Vertiefungen für eine Reihe Keile an, durch deren gleichzeitiges Eintreiben der Block nach und nach abgelöst wurde, und zwar mit einer krummen Linie gegen die freie Vorderwand, indem der Riß sich

nicht senkrecht fortsetzen konnte, sondern bei jeder kleinen Fortsetzung die Diagonale suchen mußte. Daher findet man in den Steinbrüchen sowohl rundliche gelöste Blöcke, als auch sehr regelmäßige concave Vertiefungen in den Felsen mit den Spuren des erwähnten mechanischen Verfahrens, welches den Alten die Verfertigung ihrer vielen Säulen aus dem härtesten Gestein ungemein erleichtert haben muß.

Dass auch die Römer rundliche Massen aus Felsen mit Keilen sehr geschickt auszutreiben wussten, schließt Faujas de St. Fond aus Spuren in den alten Steinbrüchen bei Pfalzberg ohnweit Mainz; so wie denn überhaupt die Alten ihre Säulen und andere große Baustücke, und selbst colossale Bilder, gern im Ganzen (Monolithen) aus den Bergen ausschälten.

Steinsalz zu Catorbi.

Der dunkle Wald mit seinen duftigen Kräutern ist verschwunden aus der Umgebung des schönen Sees der Proserpina — sagt Hughes in seinen Travels in Sicily etc. I. 52 — aber der Segen der Ceres ist geblieben; denn das Korn trägt hier 50 fältig. In der Nähe findet man reiche Bergwerke, welche Schwefel, Kohle, Kiese, Kupfererze und etwas Gold liefern, so wie auch Steinsalz in großem Ueberflusse, welches eine lebhaft violette Farbe hat. Plinius (Hist. nat. Lib. XXXI. C. 7.) erwähnt schon der besondern Farbe des Salzes zu Catorbi in der Nähe von Enna.

Hierbei ist in unserm Exemplare von einer englischen Hand eine Note an den Rand geschrieben, des Inhalts, daß das ausgezeichnete Viole dieses Steinsalzes wahrscheinlich von Jodine herrühre.

A u s z u g
des
meteorologischen Tagebuchs
v o m
P r o f e s s o r H e i n r i c h
in
R e g e n s b u r g.

M a y 1 8 2 2.

Thermometer.			Hygrometer.			W i n d e.	
Maxi- mum	Mini- mum	Me- dium	Ma- xim	Mini- mum	Me- dium	Tag.	Nacht.
9,5	4,6	7,54	757	685	718, 7	NO. 5. 4	NO. 1.
11,0	3,2	7,52	765	617	702, 5	NNO. 2	NO. NW
13,5	3,5	8,72	790	608	715, 0	NW. 0. 1	O. N.
15,0	3,0	10,61	794	655	744, 6	OSO. 1. 2	O. NW
18,8	5,5	13,55	806	656	745, 9	SO. 1	W. 1.
19,0	8,2	14,95	785	655	754, 0	SW. NW. 1	NW.
21,8	8,0	16,50	817	600	753, 0	SO. 1	N. 1
20,3	11,7	15,61	779	627	708, 7	SW. 1. 2	N. 2
12,0	7,2	9,37	622	545	585, 5	NO. 1. 2	ONO.
14,0	9,5	11,40	653	465	525, 5	SO. SW. 1	NO. 1.
15,0	7,8	12,07	686	522	616, 8	ONO. 2	NO. 1
16,2	9,0	12,98	710	518	629, 5	ONO. 1. 2	NNO.
15,0	9,7	12,15	653	551	596, 9	NO. 1	SW.
14,0	8,6	10,55	618	545	581, 2	W. 1	WNW.
12,7	8,0	10,50	600	509	570, 8	NO. 1	N. 2
17,5	8,2	13,15	767	535	678, 4	NO. 2	ONO.
15,5	6,6	11,81	785	695	750, 9	O. 1. 2	O. 1
16,2	7,0	12,66	793	700	756, 5	OSO. 1	O. 1
17,5	5,7	12,40	812	660	756, 4	SO. 1. 2	NO. NW
18,6	5,5	13,23	833	648	769, 4	NO. 1. 2	NNW.
18,0	7,8	13,84	827	715	775, 0	NO. 1	N. 1
18,6	9,6	14,55	852	730	788, 0	N. 1. 2	NW.
13,0	8,7	12,60	802	752	764, 8	NO. 1. 2	NO. 2
13,8	7,0	10,80	765	690	754, 4	NO. 1. 2	NO. 1
17,2	8,7	13,43	782	674	729, 5	NO-SO. 1	NW.
20,0	11,5	15,55	784	614	721, 9	N. 1	NW.
18,2	11,5	15,32	765	642	704, 4	NW. 1	NW.
19,8	8,0	15,54	780	562	698, 6	SO. SW. 1	W. 1
21,7	11,0	18,02	818	600	703, 4	NW. 1	NW.
21,2	13,0	18,08	822	668	772, 3	NW. 1	NW.
22,0	11,0	17,54	854	690	768, 6	NW. 1	WNW.
22,0	5,0	12,97	852	165	704, 06	—	—

B a r o m e t e r.

Mo- nats- Tag.	Stunde	Maximum	Stunde	Minimum	Medium
1	2 F.	27'' 2''', 43	8 A.	27'' 0''', 68	27'' 1''', 45
2	2 F.	27 0, 45	5. 7 A.	26 11, 83	27 0, 16
3	7. 9 F.	27 0, 73	11 A.	25 11, 75	27 0, 28
4	7. 9 F.	26 11, 19	5. 7 A.	26 10, 24	26 10, 77
5	11 F.	26 10, 72	7 A.	26 9, 91	26 10, 05
6	9 F.	26 11, 22	17 A.	26 10, 38	26 10, 81
7	7 F.	26 10, 89	5 A.	26 9, 89	26 10, 40
8	4 F.	26 9, 94	4 A.	26 8, 06	26 9, 11
9	3 F.	26 8, 91	5 A.	26 7, 74	26 8, 36
10	9 A.	26 8, 52	6 F.	26 7, 52	26 7, 82
11	4. 8 F.	26 7, 85	6 A.	26 6, 83	26 7, 39
12	6 F.	26 7, 06	4 A.	26 6, 53	26 7, 00
13	5 F.	26 6, 92	5 A.	26 6, 06	26 6, 55
14	9 A.	26 8, 27	3. 5 F.	26 7, 47	26 7, 91
15	9 A.	26 9, 37	4. 5 F.	26 8, 04	26 8, 56
16	10 A.	26 11, 86	2. 4 F.	26 9, 78	26 10, 71
17	8. 10 F.	27 0, 39	6 A.	26 11, 88	27 0, 16
18	9 A.	27 1, 28	4 F.	27 0, 71	27 1, 00
19	8 F.	27 1, 89	6 A.	27 0, 95	27 1, 39
20	8 F.	27 1, 18	2. 4 A.	27 0, 95	27 1, 06
21	9 ½ A.	27 2, 12	4 F.	27 1, 56	27 1, 79
22	2 F.	27 2, 14	6 A.	27 1, 27	27 1, 80
23	4 F.	27 0, 71	4 A.	26 11, 45	27 0, 04
24	4 F.	26 11, 72	4 A.	26 11, 09	26 11, 44
25	10 F.	26 11, 91	2. 4 F.	26 11, 53	26 11, 68
26	8 A.	27 1, 45	4 A.	27 0, 00	27 0, 67
27	9 A.	27 2, 53	3 F.	27 1, 57	27 1, 91
28	10 F.	27 3, 23	4 A.	27 2, 48	27 2, 76
29	7 F.	27 5, 23	7 A.	27 2, 57	27 3, 00
30	8 F.	27 3, 57	6 A.	27 2, 82	27 3, 00
31	8. 10 F.	27 3, 17	8 A.	27 2, 31	27 2, 84
Im ganzen Monat	d. 30. F.	27 3, 37	d. 13. A	26 6, 06	26 11, 42

Monatsg.	Witterung.			Sun Ueb W
	Vormittags.	Nachmittags	Nachts.	Heiter Schöne Verm. 2 Trüb Windig Sturmig Tage m — m — m in in
1.	Trüb. Regen. Sturm.	Regen. Sturm. Vermischt.	Trüb. Verm. Wind.	Regenb
2.	Verm. Trüb. Wind.	Trüb. Verm. Wind.	Verm. Schön. Wind.	Heiter
3.	Heiter. Verm.	Verm. Schön.	Heiter.	Schöne
4.	Verm. Wind.	Verm. Trüb.	Schön.	Verm.
5.	Schön.	Schön.	Vermischt.	Trüb
6.	Verm. Schön.	Verm. fernes Gewitter.	Heiter.	Windig
7.	Schön.	Schön. Gewitter. Regen.	Hagel. Trüb.	Sturm.
8.	Verm. Heiter.	Verm. fernes Gewitter.	Wind. Trüb.	Nächte
9.	Regen. Trüb.	Trüb.	Trüb.	—
10.	Neblicht. Trüb. Regen.	Verm. Regen.	Fernes Gew. Schön.	in
11.	Verm. Wind.	Fern. Gewitt. Regen.	Trüb. Verm. Wind.	in
12.	Verm. Wind.	Trüb. fernes Gew. Regen.	Schön. Wind.	Betrug 25'''
13.	Vermischt.	Trüb. Regen. Gewitter.	Verm. Trüb.	Herrsch
14.	Trüb. Regen.	Trüb. Regen.	Regen. Trüb. Schön	ganz
15.	Trüb. Regen.	Trüb. Regen.	Trüb. Schön. Wind.	Zahl d tunge
16.	Schön. Wind.	Schön. Wind.	Heiter. Wind.	Am 6
17.	Heiter.	Heiter. Wind.	Wind. Heiter.	13. 20te
18.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	atmosph
19.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	durch st
20.	Heiter. Wind.	Schön.	Heiter.	Ueberfl
21.	Schön.	Vermischt.	Verm. Heiter.	electric
22.	Heiter.	Heiter. Schön.	Heiter. Trüb.	hier kein
23.	Schön. Verm.	Verm. Wind.	Schön. Verm.	Nur am
24.	Vermischt.	Regen. Schön.	Verm. Trüb.	ein tag
25.	Trüb. Verm.	Heiter	Schön.	7 1/4 Ab
26.	Schön.	Schön. fernes Gew. Regen.	Regen. Trüb.	u. unsc
27.	Vermischt.	Trüb. Verm.	Heiter.	Hagel
28.	Heiter.	Schön.	Heiter. Verm.	Anhalten
29.	Vermischt.	Trüb. Verm.	Trüb. Verm.	an Regen
30.	Schön. Verm.	Verm. Schön.	Heiter. Schön.	für die
31.	Verm. Schön.	Schön.	Vermischt.	Vom 27 May bei der Som

Versuch, die chemische Zusammensetzung von den Mineralien zu bestimmen, welche die Krystallisation der Hornblende haben.

V o n

P. A. von Bonsdorff,

Ph. Dr. und Adjunkt der Chemie bei der Universität Åbo.

Wenn der Oryktognost, bloß von seinem aufmerksamen und geübten Auge geleitet, eine unbestreitbare Gleichheit und Verwandtschaft, einen ohne bestimmte Gränzen allmäligen Uebergang zwischen den Fossilien zu finden glaubt, die von den Mineralogen als verschiedene Arten mit den Namen Hornblende, Grammatit, Strahlstein und Asbest bezeichnet worden sind, und wenn der Krystallograph mit mathematischer Gewissheit bestimmt, daß die krystallinische Form bei denen von diesen Fossilien, deren Theile er mit Sicherheit verfolgen kann, vollkommen identisch ist, so bleibt es dem Chemiker übrig, zu erforschen, welche Bestandtheile und welche Verbindungen derselben in diesen Mineralkörpern wesentlich sind, das heißt, die, auf denen die krystallinische Form eigentlich beruht. Ehe man diesen Zweck erreichen konnte, der für den Mineralogen

von großem Interesse seyn muß, sofern er nicht einseitig sein Studium behandeln will, und sich überzeugt hat, daß die Mineralogie nur durch ein gemeinsames Bemühen der Chemie und Krystallographie eine vollendete Wissenschaft werden kann, war es nothwendig, daß eine Reihe von Analysen von verschiedenen Arten und Varietäten dieser Mineralfamilie angestellt werde, um durch eine Vergleichung der Resultate die für alle geltenden Gesetze zu finden. Ich habe deshalb unter der Zeit, daß ich das Glück hatte in dem Laboratorium des Herrn Prof. von Berzelius zu arbeiten, eine Reihe chemischer Untersuchungen über die obengenannten Fossilien angestellt, welche den Inhalt gegenwärtige Abhandlung ausmachen.

Die Mineralogen haben vorzüglich den Hrn. Klaproth, Laugier und Hisinger dafür zu danken, was man bisher von der chemischen Zusammensetzung dieser Fossilien gekannt hat. Aus den von ihnen angestellten Analysen hat man ersehen, daß außer der elektronegativen Kieselerde, immer Talkerde und Kalkerde, obgleich in variirenden und manchmal in minder bedeutenden Mengen in diesen Fossilien enthalten sey, daß aber die Thonerde, und das Eisenoyd oder Eisenoxydul zuweilen ganz fehlte, zuweilen aber auch in sehr bedeutenden Mengen angetroffen wurde. Es bleibt uns nun übrig, hier zu erforschen, zuerst ob immer und in welchem Sättigungsgrade mit der Kieselerde vereinigt die beiden zuerst genannten Basen die Krystallform bestimmen und dann, ob und wann die letztgenannten durch aus unwesentlich seyn können, wann hingegen un-

unter welchen Bedingungen sie in Verbindungen eingehen können, die denselben Krystallisationsgesetzen, wie die Silikate der Talkerde und Kalkerde unterworfen sind. Aber außer diesen schon genannten Bestandtheilen ist, neben der Kieselerde, noch ein anderer elektronegativer Stoff in diesen Mineralen entdeckt worden, der auch in theoretischer Hinsicht seine Schwierigkeiten hat. Als ich nämlich im Jahre 1816 analytische Versuche mit dem sogenannten Pargasite anstellte, einem Fossile das seiner Krystallform nach vollkommen mit dem Grammatit und der Hornblende übereinstimmt, so entdeckte ich unter seinen Bestandtheilen auch Flußsäure, und 2 Jahre darauf fand ich dieselbe Säure in der ungewöhnlich schön ausgebildeten krystallisirten Hornblende von Pargas in Finland, die in derselben Gesteinsformation, wie der Pargasit, vorkommt. Die Analysen, die ich jetzt später angestellt habe, und die ich weiter unten beschreiben will, werden zeigen, daß die Flußsäure einen sehr gewöhnlichen Bestandtheil in diesen Fossilien ausmacht.

Während einer mineralogischen Reise durch mehrere Provinzen Schwedens, die ich im verfloßenen Sommer gemeinschaftlich mit Herrn Professor von Berzelius und mehreren Freunden der Wissenschaft zu machen das Glück hatte, war ich in der Lage mehrere reine und ausgewählte Exemplare von den genannten Fossilien einzusammeln, unter denen sich besonders ein schöner, klarer und farbener krystallisirter Tremolit oder Grammatit von dem Gesteinsbruche bei Gullsiö in Wärmeland auszeichnete; diese schwedischen Fossilien sind größtentheils die

Materialien zu diesen Untersuchungen gewesen, und haben uns auch Gelegenheit gegeben, besonders die am einfachsten zusammengesetzten kennen zu lernen. Ich will nun dem Leser die analytische Methode vorlegen, die von mir bei diesen Untersuchungen befolgt worden.

Mit der größten Sorgfalt wurden reine Stücke des Minerals ausgesucht und auf einem Ambos von Stahl zerschlagen, um die zwischen den Lamellen eingemengten fremden Stoffe zu entdecken und auszusuchen, und wenn das Fossil in Kalkspath eingewachsen oder mit einer Mengung desselben vorgekommen war, wurde es zu einem groben Pulver zerstoßen und mit verdünnter Essigsäure digerirt. Nach dieser vorläufigen Arbeit wurde das Steinpulver unter Wasser im Calcedonmörser zerrieben und geschlammmt. Schon der Unterschied in der Harte zwischen dem Calcedon und den hier untersuchten Steinarten mußte uns ein Zeuge seyn, daß keine Abreibung vom Mörser das Gewicht der Kieselerde vermehren konnte; aber auch ein deshalb angestellter Versuch, wobei alles geriebene Pulver nach der Schlammung gewogen wurde, bekräftigte diese Voraussetzung. Von dem geschlammten und durch eine gelinde Hitze völlig getrockneten Steinpulver wurden gewöhnlich 2 Grammen genommen, welche genau in einem Platintiegel mit $3\frac{1}{2}$ fachen Gewichte feingeriebenen kohlen sauren Kali's gemengt, und eine Stunde geglüht wurden. Die geschmolzene oder zusammengehackene Masse wurde mit Wasser erweicht, in ein Glas gespült und in Salzsäure aufgelöst, wobei gewöhnlich eine kleine Menge Flocken

von ungelöster Kieselerde übrig blieben. Die Auflösung wurde in einer Schale von Porcellan bei gelinder Wärme zur vollkommenen Trockne abgedunstet, wobei sie zuletzt mit einem Glasstabe umgerührt wurde; darauf mit etwas verdünnter Salzsäure übergossen, und nachdem sie digerirt worden, wenn die Kieselerde sich vollkommen farbenlos zeigte, mit etwas Wasser versetzt und das Ganze filtrirt. Die gesammelte Kieselerde wurde mit heißem Wasser ausgewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen.

Die abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit kaustischem Ammoniak gefällt, wobei man einen Ueberschuß vermied, besonders wenn der Gehalt der Thonerde groß war. Der erhaltene Niederschlag wurde auf einem Filtrum gesammelt, mit heißem Wasser gewaschen, und entweder noch nass mit kaustischer Kalilauge behandelt, und so lange damit gekocht, bis alle Thonerde sich aufgelöst hatte; oder der Niederschlag wurde getrocknet, und in Salzsäure aufgelöst, wobei immer eine kleine Menge Kieselerde ungelöst zurück blieb; die Lösung wurde darauf mit einem Ueberschuß von kaustischem Kali gefällt, damit digerirt, der Niederschlag dann abfiltrirt und ausgewaschen. Die helle abfiltrirte Kalilauge wurde so lange mit Salzsäure versetzt, bis die ausgefällte Thonerde sich wieder aufgelöst hatte, und mit kohlensaurem Ammoniak gemischt, wobei die gefällte Erde auf einem Filtrum gesammelt, mit heißem Wasser ausgewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen wurde. Mit verdünnter Schwefelsäure in der Wärme behandelt, wurde sie aufgelöst, hinterließ aber immer eine kleine Menge Kieselerde unauflö-

lost, deren Gewicht von dem Ganzen abgezogen wurde; die schwefelsaure Thonerde mit Kali versetzt, wurde durch das Vermögen Alaun zu bilden geprüft. Die im kaustischen Kali unaufgelöste eisenhaltige Erde wurde in Königswasser aufgelöst und bis zum Kochen erhitzt, um das Eisen vollkommen zu oxydiren. Die Auflösung wurde mit vielem Wasser verdünnt, genau mit kaustischem Ammoniak neutralisirt und mit bernsteinsaurem Ammoniak gefällt. Das bernsteinsaure Eisenoxyd wurde mit kaltem Wasser gewaschen, getrocknet, und in einem offenen Platintiegel gebrannt, bis daß es ein rothes Oxyd gab, das durchaus nicht vom Magnete angezogen wurde. Aus dem Gewicht desselben wurde das des Oxyduls berechnet, wenn man das Eisen in dieser Form im Minerale vermuthete. Die vom Eisenoxyd befreite Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Ammoniak auf Thonerde geprüft, wovon manchmal sich eine Spur zeigte, und dann entweder kochend mit kohlensaurem Kali gefällt, oder mit der kalkhaltigen Solution gemengt, von der ich weiter unten nach der Ausfällung der Kalkerde reden werde.

Wenn das untersuchte Fossil keine oder nur wenig Thonerde enthielt, so wurde das Eisenoxyd gleich mit bernsteinsaurem Ammoniak gefällt, ohne die Auflösung vorher mit Kali zu behandeln. Aus der übrig bleibenden Lösung wurde nachher mit kohlensaurem Ammoniak die Thonerde gefällt, die in einer verdünnten Auflösung sich aufgelöst erhält, wenn das Eisenoxyd mit einem bernsteinsauren Salze ausgefällt wird, obgleich sie, als mit der Bernsteinsau-

1. schwerlösliches Salz bildend, aus einer concentrirten Auflösung mit dem Eisen niederschlagend.

Die Auflösung, die von dem durch kaustischen Ammoniak erhaltenen Niederschlag befreit worden, wurde erwärmt, wodurch der Ueberschuss des flüchtigen Alkalis verdunstete. Die neutrale Auflösung wurde mit heissem Wasser verdünnt, wenn nicht, wie dies der Fall bei der Analyse der viel Thonerde haltigen Fossilien war, die große Menge des Waschwassers die Flüssigkeit hinlänglich verdünnt hatte, und noch warm mit oxalsaurem Ammoniak gefällt. Erst wenn das Ganze mehrere Stunden in der Wärme gestanden hatte, konnte man sicher seyn, daß die Oxalsäure alle Kalkerde ausgefällt hatte, und wenn die geklärte Auflösung, oder besser ein Theil von derselben filtrirt, mit mehr oxalsaurem Ammoniak ersetzt, und von neuem erwärmt nicht nach einiger Zeit sich mehr trübte, so wurde der oxalsaure Kalk filtrirt, und mit kaltem oder warmen Wasser gewaschen. Der getrocknete Niederschlag wurde über einer Spirituslampe mäßig geglüht, wodurch er sich in kohlensauren Kalk verwandelte, den man wog. Da es aber etwas Kohlensäure durchs Glühen verloren haben konnte, so wurde er mit etwas kohlensaurem Ammoniak übergossen und eingetrocknet; aber das Gewicht blieb gewöhnlich dasselbe, oder vermehrte sich nur unbedeutend. Da die Verbindung der Kalkerde mit Schwefelsäure besser dazu dient, sowohl die Reinheit dieser Erde zu erkennen, als auch das Gewicht derselben zu bestimmen, so wurde der kohlensaure Kalk in Salzsäure aufgelöst, mit Schwefelsäure versetzt, abgedunstet und geglüht. Bei al-

len Analysen war diese Bestimmung nur eine Bekräftigung der nach dem kohlensauren Kalke angestellten Berechnung *).

Die von der Talkerde getrennte Auflösung wurde durch Abdunstung concentrirt, und weil, wenn oxalsaures Ammoniak im Ueberschuss zugesetzt worden, sich bei der Abdunstung oxalsaure Talkerde bilden konnte (welches Salz sich wohl auf dem Filtrum auswaschen läßt, aber getrocknet und bis zum Glühen erhitzt so stark aufbläht, daß ein Verlust schwer vermieden werden kann), so wurden einige Tropfen Salzsäure vor der Abdunstung hinzugesetzt. Die etwas concentrirte Lösung wurde in einer Platinschaale mit einer Lösung von kohlensaurem Kali gemischt, wovon man zuerst ungefähr nur so viel hinzufügte, daß das salzsaure Ammoniak sich zersetzte. Das Ganze wurde ziemlich stark erwärmt, und wenn man mehr Alkali zusetzte, so daß die Auflösung sich trübte, so wandte man sogleich Kochhitze an. — Wenn sogleich kohlensaures Kali zu der verdünnten Auflösung gesetzt wird, und zwar in so großer Menge, daß nicht nur das Ammoniaksalz zersetzt, sondern auch die Talkerde niedergeschlagen wird, und wenn man nicht hinlanglich die voluminöse Mengung erhitzt oder erhitzen kann, so trifft es sich, daß das schwerlösliche Doppelsalz aus kohlensaurer Talkerde und kohlensaurem Kali sich bei der langsamen Abdampfung der Kohlensäure bildet, und wenn dieses Doppelsalz sich mit der ge-

*) Ich führe hierbei an, daß ich alle Berechnungen nach den Tabellen des Herrn Prof. von Berzelius ausstellte.

fällen Talkerde mengt, so bewirkt es, daß diese sich nicht auswaschen läßt, weil das Doppelsalz nicht durch Wasser zersetzt wird, sondern das Waschwasser beide kohlensaure Basen auflöst, welche bisweilen nachher in der abfiltrirten Flüssigkeit als kleine Körner krystallisiren, die dasselbe Doppelsalz ausmachen. Wenn die gefällte Erde während des Kochens gut zusammensinkt, und ein schweres feinkörniges Pulver gleich der kohlensauren Talkerde bildet, so läßt sie sich nimmer auf dem Filtrum gut auswaschen, aber so lange sie nicht nur schwammig ist, wie gefällte Thonerde, würde es eine verlorene Arbeit seyn, sie auf dem Filtrum zu sammeln, in welchem Falle das Kochen fortgesetzt werden muß. — Um sicher zu seyn, daß alle Talkerde ausgefällt worden, wurde die Auflösung bis zur vollkommenen Trockne abgedunstet, und dabei gegen das Ende mit einem Glasstabe umgerührt, um sowohl das Spritzen, als auch die manchmal eintreffende Zusammensintierung des Präcipitates zu verhüten, die auch das Auswaschen sehr erschwert. Die trockne Masse wurde nun in heißem Wasser aufgelöst und aufgeköcht, wobei es sich sogleich zeigte, ob die Erde sich gut verhielt, d. h. wenn sie nach einigen Augenblicken sich senkte und schwer zusammenfiel, worauf sie dann auf dem Filtrum mit heißem Wasser ausgelaut wurde. Die auf diese Art behandelte kohlensaure Talkerde ist eine der am leichtesten auszuwaschenden Erdarten, so z. B. braucht ein Gramme kohlensaure Talkerde zur Auswaschung nicht eine Stunde Zeit, und, kaum $1/2$ Pfund Wasser. Die kohlensaure Erde wurde nun getrocknet, geglüht und

gewogen *). Sie wurde meistens in Salzsäure aufgelöst (bisweilen auch in Schwefelsäure), wobei 1 bis 2 Procent Kieselerde immer ungelöst zurückblieben. Die durch Abdunstung oder durch Ammoniak neutralisirte Auflösung wurde mit Hydrothionammoniak versetzt, wenn man vermuthete, daß Manganoxyd im Fossile sey. Das Hydrothionmangan wurde in Salzsäure aufgelöst, filtrirt, kochend mit kohlensaurem Kali gefällt, und die getrocknete und geglühte Masse gewogen. Die von diesem Oxyd getrennte Talkerdeauflösung, wurde durch die Wärme vom Schwefelwasserstoff befreit, mit Schwefelsäure versetzt und zur Trockne abgedunstet. Nach der Auflösung in wenigem Wasser konnte man sehen, ob ein kleiner Hinterhalt von Talkerde in der Talkerde war, in welchem Falle der gebildete Gyps getrennt, mit einigen Tropfen Wassers abgespült, geglüht und gewogen wurde, worauf man denn die Auflösung durch die Eigenschaft Bittersalzkrystalle zu geben prüfte. Nachdem das Gewicht der kleinen Mengen von Kieselerde, Manganoxyd, und der etwaigen Talkerde von dem ganzen Gewicht der geglühten Erde abgezogen worden, konnte man den Rest für reine Talkerde annehmen. Bemerkenswerth ist, daß, wenn die geglühte Talkerde in Schwefelsäure aufgelöst, zur Trockne abgedunstet und wieder in Wasser aufgelöst wurde, die ungelöste Kieselerde, obgleich vollkommen vom Gyps durch Auswaschen

*) Diese kohlensaure Talkerde, ungefähr bei 60° getrocknet, gab nach einigen Versuchen nahe 45 Procent reine Talkerde.

freit, und obgleich dem Gewichte nach nicht merk-
r größer als die Kieselerde, die man durch die
auflösung der Erde in Salzsäure bekommen haben
würde, doch ihren Eigenschaften nach der letzteren
was ungleich ist; sie ist mehr voluminös und gleich-
m schuppig, sintert vor dem Löthrohre zusammen,
ebt eine hellblaue Farbe mit Kobaltsolution, aber
enthält nur eine ganz geringe Spur von Kalkerde,
und kann ohne wesentlichen Fehler, als Kieselerde
angenommen werden. Ich habe bei den Analysen
von allen kalkhaltigen Fossilien diese mit Kalk ver-
reinigte Kieselerde erhalten, wenn ich die Talk-
erde in Schwefelsäure auflöste und auf die beschrie-
bene Art verfuhr.

Um den Gehalt der Flusssäure zu finden und
zugleich mit den übrigen Bestandtheilen zu bestim-
men, habe ich viele Versuche angestellt, um mich
der Methode zu bedienen, die zuerst Professor von
Berzelius bei der Analyse des Topases angewandt
hat; und obgleich es mir gelungen ist, deren Gegen-
wart zu zeigen, so habe ich dennoch endlich gefun-
den, daß dieser Weg bei den Hornblendearten
kein quantitatives Resultat für die Flusssäure geben
kann, wahrscheinlich weil sie nach den gewöhnlichen
Verwandtschaftsgesetzen mit Kalkerde vereinigt
seyn muß, und das kohlensaure Natrum nur mit
Säure diese Verbindung zersetzen kann. Ich habe
jedessen nach einer solchen Behandlung mit kohlen-
saurem Natrum die Analyse weiter fortgesetzt und
die übrigen Bestandtheile auf gleiche Weise, wie
durch die Behandlung mit kohlensaurem Kali, be-
stimmt.

Um den Wassergehalt in unsern Fossilien zu bestimmen, wurden 1 bis 2 Grammen in einem kleinen Platintiegel über der Spirituslampe $\frac{1}{4}$ Stunde geglüht. Sie verloren dadurch zwischen 0,1 und 0,5 Procent, welcher Verlust durch eine länger fortgesetzte Glühung sich nicht vermehrte. Wenn aber dieselbe Menge des Minerals im Tiegel eine halbe Stunde lang einer starken Weißglühhitze zwischen Kohlen in einem Windofen ausgesetzt wurde, in welchem die Hitze durch eine lange Zugrohre vermehrt war, so wurde der neue Glühungsverlust beträchtlicher, und stieg von 1 bis auf 2,29 Procent bei einigen Arten; die geglühten krystallinischen Stücke hatten ihren Glanz und ihre Farbe verloren, und sowohl auf der Oberfläche, als auch im Innern ein mattes Ansehen erhalten, wie verwitterte Salzkryrstalle. Da man vermuthete, daß dieser größere Verlust von ausgetriebener kieselhaltiger Flußsaure, welche sich durch die Zersetzung des flußsauren Kalkes gebildet hatte, herrühre, so wurden einige Versuche angestellt, um durch Destillation diese zu sammeln. Hierzu wurden 5 verschiedene Arten ausgewählt, die unter ungleichen geognostischen Verhältnissen vorkamen, nämlich der Grammatit von Gullsjö, welcher in kohlensaurem Kalke vorkommt, der Grammatit von Fahlun, welcher in Talk eingewachsen ist, und der glasige Strahlstein von Taberg, der sich auf einem Lager von Magneteisenstein findet. 12 bis 20 Grammen ausgewählter kleiner Krystallstücken wurden in eine Retorte von Sevre-Porcelain gelegt, an die eine gläserne mit einer feinen Gasableitungsröhre versehene Vorlage durch einen wohl-

schließenden Kork angepaßt wurde. Die Retorte wurde eine Stunde hindurch einer starken Weißglühhitze zwischen Kohlen in einem größeren französischen Ofen von gebranntem Thone ausgesetzt, in welchem die Hitze durch eine lange Zugröhre vermehrt wurde. Das Resultat der Versuche bei diesen 3 Arten war immer dasselbe. Erst nachdem eine unbedeutende Menge Wasser übergegangen war, wenn diese nicht vorher durch eine gelinde Hitze ausgetrieben, wurde das Glas bald stark angegriffen durch die ausgetriebene Flusssäure, und auf den Seiten der Vorlage sammelte sich eine Menge Tropfen von kieselhaltiger Flusssäure, welche theils auf der Oberfläche des Glases mehr Kieselerde aufnahmen und in eine feste Form übergingen, theils sich auf dem Boden wie eine flüssige Säure sammelten. Die Menge des Verlustes der Retorte, oder des Zuwachses der Vorlage, war mit dem oben erwähnten Verluste übereinstimmend, den dieselben Mineralien durch Glühen im Platintiegel erlitten. Ich hielt es für unnöthig, diese Destillationsversuche auch bei den übrigen Arten anzustellen, deren Analysen weiter unten beschrieben werden sollen; ihr gleiches Verhalten in der Glühhitze sowohl, in Hinsicht des dabei eingetroffenen Verlustes, als auch das veränderte Ansehn zeigte deutlich, daß derselbe Stoff hier entwickelt wurde, und das sicherste Mittel die Flusssäure zu bestimmen, blieb immer, sie nach dem durch die Hitze ausgetriebenen Acidum fluosilicicum zu berechnen, nach der Analyse, die wir von dieser Doppelsäure besitzen.

Indem ich nun dem Leser das Resultat der verschiedenen Analysen vorlege, will ich sie in einer der natürlichen Beschaffenheit der Fossilien gemäßen Ordnung auführen, welche Fossilien ich mit ihren alten Namen bezeichne, woran sie am besten erkannt werden. Ich will zugleich das Hauptsächlichste über die äußern Kennzeichen, besonders die Krystallformen, beifügen. Herr Dr. Mitscherlich hat die Güte gehabt, Winkelmessungen mit den meisten dieser Fossilien anzustellen. Die dazu angewandten Krystalle hatten ausgesuchte scharfe Kanten und sehr glänzende Flächen, und konnten daher sehr gut dazu dienen, die Neigung der Flächen in dem geschobenen 4seitigen Prisma genau zu bestimmen. Die Messungen stimmten alle gut überein, und der größte Unterschied zwischen den Resultaten der Messungen an verschiedenen Krystallen war ungefähr nur 5 Minuten. Ich will indessen bei jedem Fossile besonders die Winkel angeben, die das Goniometer für sie angegeben hat.

I.

Grammatit von Gullsjö.

Dieser kommt in 4seitigen Prismen krystallisirt vor, ohne Endflächen, eingewachsen in einem grobkörnigen Kalkspathe beim Kalkbruche von Gullsjö im Kirchspiele Grums in Wärmeland. Er ist vollkommen farbenlos, stark glänzend, durchsichtig und halbhart. Mitscherlich hat als Mittel von 3 Messungen den stumpfen Winkel der Seiten MM zu $124^{\circ}53' \frac{2}{3}$ bestimmt; der spitze ist dessen Supplement $55^{\circ}26' \frac{1}{3}$.

Vor dem Löthrohre schmilzt er leicht unter starkem Kochen zu einer klaren Kugel. Nach der stärkeren Glühung im Tiegel schmelzen die mattgebrannten Krystalle ebenfalls unter Brausen, das jedoch schwächer ist *).

Der Verlust bei gelindem Glühen, der nur in Wasser bestehen konnte, mit 2,6 Grammen geprüft, bestand in 0,1 Procent, bei starker Glühung in 2,29. Acidum fluo-silicicum ist zusammengesetzt aus 59,11 Kieselerde und 40,89 Flusssäure; daher machte die ausgetriebene Flusssäure 0,94 Procent aus.

Die Analyse durch Zersetzung mit kohlensaurem Kali angestellt, gab das Verhältniß der festen Bestandtheile von No. 1. und durch Brennung mit kohlensaurem Natrium, das nur 0,1 Procent Flusssäure angab, wurde das Resultat No. 2. erhalten.

1.	Sauerstoff- gehalt.		2.	Sauer- stoffg.	
Kieselerde .	60,51	50, 2.	—	59,75	50,05
Talkerde .	24,23	9,58,	—	25,00	9,67
Kalkerde .	13,66	3,84.	—	14,11	3,96
Thonerde .	0,26	0,12.	}	—	0,50
Eisenoxydul .	0,15				
Hierzu kommen					
Flusssäure ,	0,94	0,86.	—	0,94	0,68
Wasser . .	0,10		—	0,10	
	<hr/> 99,65			<hr/> 100,40	

*) Das Verhalten dieses, so wie der meisten andern vor dem Löthrohre für sich und mit den gewöhnlichen Reagentien hat Herr Prof. von Berzelius umständlich beschrieben in seinem neulich erschienenen Werke: Ueber das Lothrohr und dessen Anwendung in der Chemie und Mineralogie.

II.

Grammatit von Fahlun.

Dieser kommt in der Grube von Fahlun, General-Tolls-Ott, eingewachsen in einem grünlich braunen Talke, in grösseren und kleineren Krystallen vor. Die Farbe der reinern Krystalle ist honiggelb, bei den unreinern und grösseren lichtegraulichgrün; die erstern sind mehr stark glänzend, die letztern auf der Oberfläche mehr fettglänzend; sie sind durchscheinend, harter als die übrigen Arten; geben minder schwer Funken mit dem Stahle; das Pulver ist weiss. Die Winkel der Krystalle sind, nach Dr. Mitscherlich, mit denen der übrigen Arten übereinstimmend, obgleich die Flächen eine so scharfe Messung, wie die der andern nicht zuließen.

Er schmilzt vor dem Löthrohre schwerer, aber unter bedeutendem Kochen zu einem weissen Email; die mattgebrannten Stücke schmelzen unter weit geringerer Kochung. Der Glühungsverlust bei gelindem Feuer war 0,15 Procent, bei stärkerm 2,025; welcher 0,83 Flusssäure entspricht. Die Analyse mit kohlensaurem Kali angestellt, gab folgendes Verhältniss zwischen den Erden und Metalloxyden.

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	. 60,10	30,25
Talkerde	. 24,51	9,41
Kalkerde	. 12,73	3,57
Thonerde	. 0,42	0,20
Eisenoxydul	1,00	0,23
Manganoxydul	0,47	0,10
Flusssäure	. 0,83	0,60
Wasser	. 0,15	
	<hr/> 100,01 *)	

III.

Glasiger Strahlstein von Taberg.

Dieser kommt in Tabergs - Eisengrube in Wärm- und vor, in Begleitung von Magneteisenstein, grünem ättrigen Chlorit und etwas Kalkspath. Er macht beträchtliche büschelförmige Bündel aus, die lose mit ihren parallel oder concentrisch laufenden Strahlen zusammenhängen, und geht von groben grünen Strahlen in weisse feine asbestartige Nadeln über. Die Farbe des hier untersuchten war berggrün; der Glanz starker Glasglanz; er war halbdurchsichtig als Durchscheinende; im höchsten Grade spröde; als Pulver war weiss, unbedeutend ins Grünliche ziehend. Die streifigen Krystallnadeln liessen sich Winkelmessungen zu; aus dem Bruche und dem Aeussern sieht man indessen, dass dieser zu derselben Klasse, wie die übrigen gehört. Vor dem Löthrohre in der äussern Flamme bleicht er, und wirft kleine, gleichsam funkelnde Blasen, was mit einer Art Phosphorescenz begleitet ist; in erhitzen schmilzt er schwer zu einer braungrauen Masse. Nach der Mattbrennung giebt er auf keine Blasen.

Dieses Fossil hatte keinen bemerkbaren Verlust durch gelindes Glühen, aber bei strengem Feuer wurden 1,87 Pct. kieselhaltige Flusssäure ausgetrieben, welche 0,76 Pct. reiner Säure entsprechen.

*) Der Grammatit von Fahlun ist vorher von Herrn von Hisinger analysirt und beschrieben worden an den Afhandlingar i Fysik, Kemi, och Mineralogi Tom IV. pag. 374.

Die Zerlegung mit kohlensaurem Natrum gab ausser 0,30 Procent Flusssäure folgendes Resultat:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . 59,75	30, 0
Talkerde . 21,10	8,16
Kalkerde . 14,25	4,00
Eisenoxydul 3,95	0,90
Manganoxydul 0,31	0,07
Die Flusssäure 0,76	0,55
	<hr/>
	100,12

IV.

Asbest von Tarantaise in Savoyen.

Die Farbe ist weiss, der Glanz matt, seidenartig; er ist undurchsichtig, weich, etwas elastisch, biegsam. Vor dem Löthrohr wirft er in der äussern Flamme eine grosse Menge stark weissglühender Blasen; aber in der innern Flamme schmilzt er still zu einer matten braungrauen Perle. Der im Tiegel geglühte Asbest verhält sich ungefähr eben so.

Stark getrockneter Asbest verlor bei gelinder Hitze 0,14 Procent, und bei der stärkern 1,62 Procent, welche als kieselhaltige Flusssäure 0,66 Theilen Saure entsprechen.

Die Asbestbündel wurden mit der Scheere in kurze Stücke geschnitten, waren ungefähr 2 Grammen mit dem 6fachen Gewichte kohlensauren Kali gerieben wurden, wodurch die feine Asbestmasse durchs Reiben wohl vertheilt, und innig mit dem Alkali vermischt wurde. Die Analyse auf gewöhnliche Art ausgeführt, gab

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde . .	58,20	29,27
Talkerde . .	22,10	8,55
Kalkerde . .	15,55	4,37
Eisenoxydul .	3,08	0,71
Thonerde . .	0,14	0,06
Manganoxydul	0,21	0,05
Flußsäure .	0,66	0,48
Wasser . .	0,14	
<hr/>		
	100,08	

V.

Lichter Grammatit von Åker.

Dieser kommt krystallisirt vor, eingewachsen in kohlensaurem Kalk bei Åkers Kalkbruch in Södermanland, in Begleitung von Spinell, Glimmer und einer weissen derben Skapolithart. Die Farbe ist sehr lichtgrau, etwas ins Rothe sich ziehend; der Glanz ist Glasglanz; er ist halb durchsichtig oder durchscheinend; im geringern Grade hart; giebt mit Mühe Funken am Stahle; das Pulver ist weifs.

Die Messungen gaben für den stumpfen Winkel $124^{\circ}34'$; der spitze ist also $55^{\circ}26'$.

Vor dem Löthrohre in der äußern Flamme bleicht er, und wirft zuweilen eine Blase, in der innern Flamme schmilzt er bei starkem Blasen mit heftigen Kochen zu einer perlfarbenen Kugel. Nach der Mattbrennung schmilzt er ganz ruhig *). Der

*) Hieraus sollte man schließen, daß das Kochen, welches die Hornblendarten, die Grammatite u. s. w. vor dem

Gewichtsverlust bei gelinder Hitze war 0,5 Procent, bei starker 1,90, entsprechend 0,78 Theilen Flusssäure im Hundert.

Das Fossil mit kohlensaurem Kali aufgeschlossen, gab folgendes Resultat:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . 56,24	28,29
Talkerde . 24,13	9,54
Kalkerde . 12,95	3,64
Thonerde . 4,52	2,02
Eisenoxydul 1,00	0,23
Manganoxydul 0,26	0,06
Die Flusssäure 0,78	0,57
Wasser . . 0,50	
<hr/>	
100,18	

VI.

Dunkler Grammatit von Åker.

Dieser findet sich in demselben Kalkbruche, und unter denselben Umständen, wie der vo-

Löthrohre zeigen, von der Austreibung der Flusssäure herrühre. Das ist der Fall wenigstens bei den beiden Grammatiten von Åker, bei den Fossilien von Taberg und Nordmark; denn diese zeigen alle nach der Mattbrennung kein Kochen. Aber andere, wie die von Gullsiö und Fahlun kochen ebenfalls auch nach der Brennung, obgleich weniger stark, als vorher. Dies scheint diesem Schlusse zu widersprechen, wenn man nicht annehmen könnte, daß bei diesen ein kleiner Hinterhalt von Flusssäure bei der Glühung nicht ausgetrieben werde, der erst bei dem höhern Wärmegrade vor dem Lothrohr entweicht.

rige *). Die Farbe ist braungrau; er ist durchscheinend, sonst dem vorigen gleich. Die Winkelmessungen gaben für den stumpfen Winkel $124^{\circ}31'$, dessen Supplement $55^{\circ}29'$ ist.

Vor dem Löthrohre verhält er sich wie der Vorhergehende. Der Glühungsverlust bei geringer Hitze war 0,44, in stärkerer 2,20 Procent. Die Menge der Flußsäure ist daher 0,90.

Die Analyse auf gleiche Art, wie beim vorhergehenden angestellt, erwies folgende Zusammensetzung:

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . .	47,21	25,75
Talkerde . .	21,86	3,46
Kalkerde . .	12,73	3,56
Thonerde . .	13,94	6,51
Eisenoxydul . .	2,28	0,52
Manganoxydul	0,57	0,12
Die Flußsäure	0,90	0,65
Wasser . . .	0,44	
	<hr/>	
	99,95	

VII.

Hornblende von Nordmark.

Sie kommt krystallisirt vor in geschobenen 4seitigen Prismen mit matten Endflächen bei Nordmarks

*) Dieser wurde mir gefälligst vom Herrn Professor von Berzelius mitgetheilt, der ihn selbst vor einigen Jahren vom Kalkbruche nahm. Den lichten Granmatit sammelte ich im vorigen Sommer auf derselben Stelle.

Eisengrube in Wärmeland, in Begleitung von Magneteseisenstein, dunkelgrünem Chlorit und manchmal mit farbenlosen Apatit. Diese Hornblende ist rabenschwarz, spiegelglanzend, undurchsichtig, halbhart, spröde, und giebt ein grünes Pulver. Das gröbere Pulver wird vom Magnete gezogen, und selbst auch grössere Stücke nach dem Glühen.

Die Messungen bestimmten den stumpfen Winkel zu $124^{\circ}28\frac{2}{3}'$ und daher den scharfen zu $55^{\circ}51\frac{1}{3}'$.

Vor dem Löthrohre verhält sie sich ungefähr so wie der Strahlstein von Taberg; er wirft nämlich in der äussern Flamme kleine phosphorescirende Blasen oder Funken, und schmilzt in der innern still zu einer schwarzen, glänzenden Perle.

Der Glühungsverlust bei geringerer Hitze war 0,50, in stärker 1,0 Procent. Der Gehalt an Flusssäure also 0,41. Das Fossil wurde mit kohlensaurem Natrum zerlegt. Es wurden dadurch (ausser 0,18 Flusssäure) erhalten

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	48,33	24,56
Talkerde	13,61	5,27
Kalkerde	10,16	2,84
Eisenoxydul	18,75	4,27
Thonerde	7,48	3,49
Manganoxydul	1,15	0,25
Die Flusssäure	0,41	0,30
Wasser	0,50	
	<hr/> 100,89	

VIII.

*Hornblende von Vogelsberg in der Wetterau *)*

Unter welchen Umständen dieses Fossil vorkommt, ist mir unbekannt; es schien indessen wegen des Aussehns und matten Stoffes, der in den Hölungen der Krystalle war, daß es eine basaltische Hornblende war, und in einer Trappformation vorkommen mag. Die Farbe war bei auffallendem Lichte schwarz oder bräunlich schwarz, bei durchgehendem klar kolophoniumbraun; der Glanz war Glasglanz; das Fossil war durchscheinend, halbhart, und gab ein rostbraunes Pulver.

Der stumpfe Winkel $124^{\circ}32'2\frac{1}{3}''$; der spitze daher $55^{\circ}27'1\frac{1}{3}''$.

Vor dem Löthrohre in der äußern Flamme giebt diese Hornblende ziemlich lange fortdauernde kleine phosphorescirende Blasen, und in der innern schmilzt sie leicht und stille zu einem schwarzen glänzenden Glase. Sie ist von allen diesen Arten die leicht schmelzbarste.

Zu den Glühungsversuchen konnte ich nur 0,26 Grammen anwenden; aber weder durch die der Spirituslampe, noch durch eine solche Hitze, wobei die Krystalle zusammensinterten, entstand ein bemerkbarer Gewichtsverlust.

Die Analyse wurde mit kohlensaurem Natrum durchgeführt, um einen Gehalt von Flußsäure zu

*) Dieser Fundort war auf der Etiquette einer Hornblendeart angemerkt, von der Herr Direktor Swedenstjerna mir 2 Krystalle gefälligst mittheilte.

entdecken. Man konnte indessen nur eine Spar davon wahrnehmen. Die Zusammensetzung war folgende:

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	42,24	21,24
Talkerde	13,74	5,52
Kalkerde	12,24	3,44
Thonerde	13,92	6,49
Eisenoxyd	16,26	4,98
Manganoxyd	0,55	0,07
Flusssäure	—	—
	98,77	

Ist das Eisen als Oxydul im Fossile enthalten, so wird dessen Gewicht 14,59; was 5,52 Sauerstoff enthält.

Es mag mir erlaubt seyn, hier im Zusammenhange mit den eben beschriebenen Fossilien die Resultate von den Analysen anzuführen, die ich vor einigen Jahren in Åbo mit 2 vorher genannten hierher gehörigen Arten angestellt, nämlich dem Pargasite und der Hornblende von Pargas *). Ich muß indessen hier im Voraus anmerken, daß die Menge der Flusssäure, wegen der Schwierigkeiten, mit welcher diese Säure in diesen Fossilien sich bestimmen läßt, und wegen einiger Unvollkommenheiten in der Trennungsmethode, nicht richtig bestimmt seyn mag.

*) Diese analytischen Versuche sind in 2 meiner akademischen Dissertationen beschrieben, nämlich 1) *Tentamen Mineralogico-chemicum de Pargasite* 1816 und 2) *Nova experimenta naturam Pargasitae illustrantia*, pars prior 1817 und pars posterior 1818.

Bei einem spätern Versuch, durch Brennung mit kohlensaurem Natrum die genannte Säure abzuscheiden, erhielt ich aus 200 Theilen Pargasit 11,8 Theile flusssauren Kalk, welche 1,64 Procent Flusssäure entsprechen. Noch zuverlässiger mag indessen die Bestimmung der Quantität dieser Säure seyn, wenn sie nach der in einer höhern Temperatur ausgeschriebenen kieselhaltigen Flusssäure berechnet wird. Der Pargasit, demselben Wärmegrad ausgesetzt, durch welchen die beschriebenen Arten ihre Flusssäure abgaben, erlitt keine bemerkbare Veränderung. Nach einem andern Versuche aber *), bei welchem dieses Fossil in einem Kohltiegel einer Glühhitze ausgesetzt wurde, die man bis zu dem Grade der Hitze vermehrte, wobei eine gewöhnliche Eisenprobe reducirt wird und bei welchem die Glühung zweimal wiederholt, und zusammen 3 Stunden unterhalten wurde, stieg der Glühungsverlust bis auf 3,92 Procent. 3,92 kieselhaltige Flusssäure enthalten 1,60 reine Flusssäure; diese Bestimmung bekräftigt daher doch die oben angeführte **). Mit der Hornblende von Pargas habe ich nicht eine solche Operation angestellt, aber man mag indessen wohl, da beide Fossilien, wie wir gleich sehen werden, eine so große Gleichheit in der Zusammensetzung zeigen, aus Analogie und

*) Man sehe die erst genannte Dissertation p. 7.

**) Dafs der Gehalt der Flusssäure bei diesen zuletzt genannten Versuche mit Natrum so groß ist, dafs er der ganze zu seyn scheint, kann vielleicht daher kommen, dafs in diesem andern Versuche das Brennen 2 bis 3 Stunden unterhalten wurde.

ohne grossen Fehler den Gehalt der Flusssäure zu 1,5 Procent verbessern können *). Wir wollen nun, mit Rücksicht auf diese Verbesserung, die Resultate der Analysen anführen, und dabei eine kurze äussere Beschreibung verbinden.

IX.

P a r g a s i t.

Der Pargasit kommt im Kirchspiele Pargas in Finnland vor, vorzüglich beim Kalkbruche von Ersby, bisweilen körnig, bisweilen krystallisirt in 6seitigen Prismen mit doppelten Endflächen, vollkommen mit den primitiven und sekundären Flächen der Hornblende oder des Grammatits. Die Farbe ist im Allgemeinen grün, aber mit ungleichen Nüancen, wie lichte-graulichgrün, grasgrün und schwarzgrün; der äussere Glanz ist Glasglanz, aber die sekundären Flächen sind mehr matt, die Bruchflächen stark glänzend; er ist in den Kanten durchscheinend, im geringern Grade hart, giebt manchmal Funken mit dem Stahle; das Pulver ist weisslich, wenig ins Grünliche sich ziehend.

Schmilzt vor dem Löthrohre leichter, und unter starkem Kochen zu einer grünlich weissen Masse.

Das Resultat der Analyse ist gewesen:

*) In der letztern Dissertation ist der Gehalt der Flusssäure im Pargasit zu 1,3 bis 1,5, und in der Hornblende zu 2,22 angegeben.

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde	46,26	25,26
Talkerde	19,05	7,36
Kalkerde	13,96	3,92
Thonerde	11,48	5,36
Eisenoxydul	3,48	0,79
Manganoxydul	0,36	0,08
Eingemengte Stoffe	0,45	
Flusssäure	1,60	1,16
Verlust bei gelind. Hitze	0,61	

 97,21*)

X.

Hornblende von Pargas.

Diese findet sich in demselben Kalkgang, wie der Pargasit, obgleich sie selten oder niemals einander begleiten. Die Krystallform ist der des Pargasites vollkommen gleich, aber immer besser ausgebildet. Von Farbe ist diese Hornblende pechschwarz, sie scheint undurchsichtig zu seyn, aber feine Krystalle und dünne Lamellen sind oft, wenigstens an den Kanten mit grünlicher Farbe durchscheinend; sie ist spröder als der Pargasit, giebt ein grünlich graues Pulver; übrigens stimmt sie mit dem Pargasite überein.

*) Der Pargasit ist auch vom Herrn Professor C. G. Gmelin in Tübingen untersucht, und in den *Kongl. Wetenskaps Academiens Handlingar* för år 1816 beschrieben worden.

Vor dem Löthrohre schmilzt sie auch unter starkem Kochen, und giebt eine grünlich braune Masse *).

Die Untersuchung von diesem Fossile hatte gegeben:

	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde 45,69	22,98
Talkerde 18,79	7,27
Kalkerde 13,85	5,88
Tkonerde 12,18	5,69
Eisenoxydul 7,32	1,67
Manganoxydul 0,22	0,05
Flusssaure angenomm. zu 1,50	1,09

99,55 **)

Nachdem ich nun die Resultate meiner analytischen Versuche dargelegt habe, bleibt es mir noch übrig, nach den Ansichten und übereinstimmend mit den Gesetzen, die aus den jetzigen theoretischen Fortschritten der Chemie entspringen, die chemische Constitution der beschriebenen Fossilien zu erforschen. Ich muß indessen im Zusammenhange hiermit etwas von einer für die Wissenschaft einfluss-

*) Eine umständlichere Beschreibung der äußern Charaktere der Krystallformen und des Verhalten vor dem Löthrohre von beiden Fossilien, findet man, außer in den oben angeführten Dissertationen, auch in Nordenskiöldes *Bidrag till närmare Kännedom af Finlands Mineralier och Geognosie* 1. Häftet.

**) Diese Hornblende ist auch vom Herrn Hisinger untersucht, und beschrieben worden in den *Afhand. i Fysik, Kemi och Mineralogi* VI, pag. 204.

reichen Entdeckung erwähnen, die bedeutend die Beurtheilung der Zusammensetzung der Mineralkörper aus elektrochemischem Gesichtspunkte erleichtert und vereinfacht. Mitscherlich hat nämlich durch eine Untersuchung der Krystallisation der Salze, und eine angestellte Vergleichung derselben, gefunden, daß das Gesetz allgemein geltend ist, daß gewisse Basen (oxydirte Körper), welche eine gleiche Anzahl Atomen enthalten, in ihren Verbindungen mit derselben Säure in gleichem Grade der Sättigung gleiche Krystallform bilden, und er hat daraus geschlossen, daß diese Basen für sich selbst eine gleiche Krystallisation haben, oder, wie er es nennt, isomorph seyn müssen. Er hat auch ferner zu beweisen gesucht, daß solche isomorphe Salze untereinander zusammenkrystallisiren können, ohne die Form zu ändern, und daß sie dabei, obgleich vielleicht vorzugsweise, bestimmten Proportionen folgend, sich in unbestimmten Verhältnissen verbinden können. Mitscherlich hat uns nachher mehrere solcher isomorphen Basen kennen gelehrt; Kalkerde, Talkerde, Eisenoxydul, Manganoxydul und Zinkoxyd, welche alle 2 Atome Sauerstoff enthalten, machen eine Reihe aus, Thonerde, Eisenoxyd und Manganoxyd mit 3 Atomen Sauerstoff, ein andere u. s. w. *). Wenn ein solches Gesetz für Verbindungen mit stärkern Basen existirt, so muß es auch für solche mit schwächern gelten, und daher sich auf

*) Ein schöner Beweis für die isomorphe Natur zweier der letztgenannten Basen ist die gleiche Krystallisation des Saphirs (Thonerde) und Eisenglanzes (Eisenoxyd).

ausdrückt. Wir haben nämlich oben schon bemerkt, daß Talkerde, Kalkerde, Eisenoxydul und Mangan-
oxydul isomorphe Basen sind, oder in isomorphe
Verbindungen mit demselben elektronegativen Stoffe
eingehen, und daß sie zusammen krystallisiren könn-
en, ohne an eine bestimmte Proportion zwischen
den Basen gebunden zu seyn. Daraus folgt, daß
 CS^2 , MS^2 , fS^2 und mgS^2 gleich krystallisiren, nicht
nur für sich, sondern auch in unbestimmten Ver-
hältnissen miteinander verbunden, und dasselbe muß
auch statt finden mit CS^2 , MS^2 , fS^2 , mgS^2 u. s. w.
Daher ist es nicht nothwendig, daß der Sauerstoff
der Kalkerde immer $\frac{1}{3}$ von dem der Talkerde seyn
muß, ohgleich dies der Fall mit dem Grammatit von
Gullsjö war, und auch bei den meisten andern Arten
seyn wird; es ist sogar die Möglichkeit da, daß die-
selbe Basis zwischen dem Bisilikat und dem Trisili-
kat vertheilt ist, und wenn man im Allgemeinen mit
 R eine solche Basis bezeichnen will, so muß die
Formel für den Grammatit seyn $\text{RS}^2 + 5\text{RS}^2$. Wir
werden die Bestätigungen bei der Entwicklung der
folgenden Zusammensetzungen finden.

Bei dem *glasigen Strahlstein von Taberg* ist der
Sauerstoffgehalt der Kieselerde 30,0, der Talkerde
8,16, der Kalkerde 4,0, des Eisenoxyduls und des
Manganoxyduls 0,97, der Flußsaure 0,55. Wir se-
hen, daß $4,0 - 0,55 = 3,45$ und daß $8,16 + 0,97 = 9,12$.
Der Sauerstoff der Kalkerde ist daher etwas mehr
als $\frac{1}{3}$ des Sauerstoffs der übrigen Basen zusammen,
und es ist hier eine größere Korrektur nöthig, da-
mit der Sauerstoff der Talkerde und der Metalloxyde
3mal so groß als der der Kalkerde, und $\frac{1}{3}$ der der

Kieselerde werde. Im andern Fall müßte ein kleiner Theil der Kalkerde dazu beitragen, das Bisilikat zu bilden, und dann würden wir die Formel aus-

drücken: $CS^2 + 3 \left\{ \begin{matrix} M \\ f \\ C \end{matrix} \right\} S^2$ *).

Der *Asbest von Tarantaise* leitet zu derselben Formel. Denn die Analyse desselben hat gegeben den Sauerstoff der Kieselerde = 29,27, der Talkerde = 8,55, der Kalkerde = 4,37, des Eisen und Manganoxyduls = 0,75, und der Flusssäure = 0,48. Nun ist $4,36 - 0,48 = 3,88$, und der Sauerstoff in allen Basen: $8,55 + 3,88 + 0,75 = 13,18$, wovon $\frac{1}{2}$ ist 6,595, welcher der Theil des Sauerstoffs der Kalkerde ist, der die Einheit ausmacht.

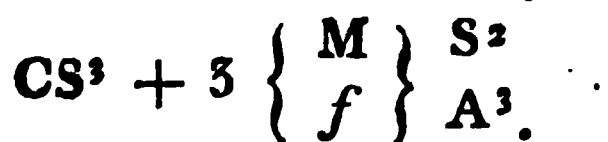
Wir kommen nun zu den Grammatiten und Hornblenden, die außer den gewöhnlichen Bestandtheilen noch Thonerde enthalten. Bei einer Durchsicht dieser Analysen findet man, daß, bei übrigens gleichen Verhältnissen, die Menge der Kieselerde in dem Maasse abnimmt, in welchem die der Thonerde wächst. Hieraus scheint zu folgen, daß die Thonerde hier dieselbe Rolle, wie die Kieselerde spielt, d. h. einen elektronegativen Bestandtheil ausmacht. Aber wir haben keine Ursache, zu vermuthen, daß die Thonerde die Kieselerde in gleichem Sättigungsgrade ersetzen sollte, d. h. daß z. B. ein Bialuminat isomorph mit einem Bisilikat wäre, denn in diesem

*) Da das Manganoxyd hier und in den meisten folgenden in zu geringer Menge enthalten ist, so wird es in der Formel vernachlässigt.

Fälle sollte auch die reine Kieselerde im Bergkristall dieselbe Krystallisation, wie die reine Thonerde und Saphir haben. Es scheint dagegen am wahrscheinlichsten zu seyn, und verträgt sich am besten mit den Resultaten der hierher gehörigen Fossilien, wenn ein Trialuminat isomorph wäre mit einem Bismut von denselben Basen, d. h. daß 5 Atome Thonerde 2 Atomen Kieselerde entsprechen, und daß die Quantität Sauerstoff der Thonerde sich mit der Menge Kieselerde umtauscht, die $\frac{2}{3}$ so viel Sauerstoff enthält, oder daß 100 Theile Thonerde 66 ⅔ Theilen Kieselerde entsprechen. — Wir haben gefunden, daß, nachdem der flusssäure Kalk abgetrennt worden, die Summe des Sauerstoffs der Basen, die vorgeschlagene Formel zu bilden, sich zu dem Sauerstoff der Kieselerde verhalten muß wie 2,25. Daher wird 2,25 der Faktor, der multiplicirt mit der Summe des Sauerstoffs der Basen, uns den Sauerstoff der entsprechenden Kieselerde giebt, eben so umgekehrt 0,4444 der Faktor ist, der den Sauerstoff der Basen giebt, wenn er der Kieselerde bekannt ist.

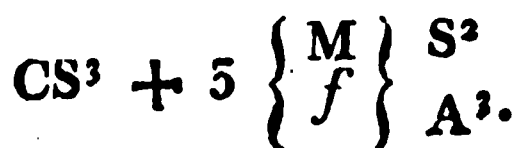
In dem lichten *Grammatit* von Åker ist der Sauerstoff der Kieselerde = 28,28, der Thonerde = 2,02, der Talkerde = 9,34, der Kalkerde = 12,70, des Eisens und Manganoxyduls = 0,29, und der Flusssäure = 0,57. Die letztgenannte läßt 5,07 Sauerstoff der Kalkerde zurück, die $+ 9,34 + 0,29 = 12,70$ Sauerstoff der Talkerde giebt, $12,70 \times 2,25 = 28,575$, als Sauerstoff der Kieselerde, die zu den Basen gehört. Die Thonerde ist in diesem Fossil in zu geringer Menge enthalten, um etwas beizumachen zu können; indessen ist $\frac{2}{3}$ von 2,02 = 1,35, und $28,28 + 1,35 = 29,63$.

Der kleine Ueberschuss in den elektronegativen Bestandtheilen kann vielleicht nur von einiger Verunreinigung der Kieselerde herrühren. Man findet dessen, wie unbedeutend der Unterschied ist, wenn an den Sauerstoff der Kalkerde mit einem Zusatz von 0,15 bis 0,20 verbessert, denn alsdann ist der Sauerstoff der Kalkerde $\frac{1}{3}$ von dem der Talkerde und der Oxyde, und $\frac{1}{9}$ der elektronegativen Capacitäten. Die Formel würde dann seyn

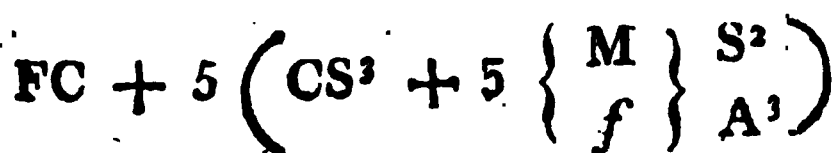


Der *dunkle Grammatit* von Åker gab Sauerstoff der Kieselerde 25,75, der Thonerde 6,51, der Talkerde 8,46, der Kalkerde 3,56, des Eisen und Manganoxyduls 0,64, der Flusssäure = 0,65. Wir bestimmen $3,56 - 0,65 = 2,91$ und $2,91 + 8,46 + 0,64 = 12,01$, so wie $12,01 \times 2,25 = 27,02$. Von dem Sauerstoff der Thonerde sind $\frac{2}{3} = 4,34$ und $25,75 - 4,34 = 21,41$.

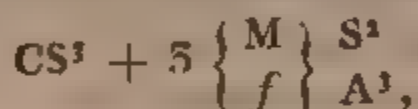
Durch eine eben so unbedeutende Verbesserung, wie beim vorhergehenden, nämlich durch eine kleine Vermehrung der Kalkerde, und eine kleine Verminderung der Kieselerde, bekommen wir die Formel



Die Flusssäure ist aber dann in diesen beiden Fossilien ungefähr $\frac{1}{6}$ der ganzen Kalkerde, und daher kann, so wie beim Grammatit von Gullsjö und Fahlgren das Ganze bezeichnet werden mit



und Manganoxydul 1,72. Die Menge des Sauerstoffs der Flußsaure wurde zu 1,09 bestimmt, die für die Kalkerde 2,79 Sauerstoff zurück läßt. $7,27 + 1,72 = 8,99$, und $\frac{2}{3}$ von dem Sauerstoff der Thonerde ist 5,79, die $+ 22,98 = 26,77$. Die Summe des Sauerstoffs der Basen ist 11,78, welche multiplicirt mit 2,25 gleich ist 26,50. Mit einer unbedeutenden Verbesserung haben wir daher auch hier



und wenn die elektronegativen Bestandtheile, so wie die Metalloxyde unverändert gelassen werden, so wird das berechnete Resultat

	für den Pargasit		für die Hornblende v. Pargas
Kieselerde	. 46,26	. . .	45,69
Thonerde	. 11,48	. . .	12,18
Talkerde	. 20,35	. . .	18,60
Kalkerde	. 10,61	. . .	10,57
Eisenoxydul	. 3,48	. . .	7,52
Manganoxydul	0,36	. . .	0,22
Flußsaurer Kalk	5,73 *)	. . .	5,38

*) Es ist bemerkenswerth, daß Gmelin bei seiner Analyse des Pargasites 10,04 Procent Kalkerde und 51,75 Kieselerde erhielt. Wir haben nämlich gesehen, daß der Theil Kalkerde, welcher das Silikat bildet, 10,61 seyn muß oder wir finden, daß wenn der Theil Kalkerde, der 1,61 Flußsäure sättigt, abgezogen wird von dem, was die Analyse gegeben hat, 9,85 übrig bleibt, und der flußsaure Kalk dann 5,73 wird. Es scheint daher, als wenn bei Gmelins Analyse das Kalksilikat zerlegt, aber der Flußspath bei der Kieselerde geblieben wäre, denn $5,73 + 46,26 = 51,99$.

Durch alle beschriebenen Analysen, und der zwischen ihnen gefundenen Analogie scheint es abgemacht zu seyn, daß Hornblende, Grammatit, Strahlstein und Asbest zusammengesetzt sind aus einem Partikel Trisilikat und 3 Partikeln Bisilikat von gewissen Basen, die 2 Atome Feuerstoff enthalten, und wir müssen uns vorstellen, daß diese constituirenden Theile, obgleich die Form ihrer Moleküle natürlich ungleich ist, wenn sie in derselben Proportion sich zusammensetzen, immer dieselbe gegebene Krystallform bilden. Wir haben eben so gesucht zu beweisen, daß die Thonerde, obgleich nicht nothwendig zur Formation des Grammatits oder der Hornblende, dennoch einen wesentlichen Bestandtheil davon ausmachen kann, und daß sie dann eine elektronegative Rolle spielt, aber unter einem andern Sättigungsgrade, als die Kieselerde. — Bei der theoretischen Analyse der Fossilien haben wir angenommen, daß die Flusssäure in Vereinigung mit Kalkerde wäre, und haben gefunden, daß bei den nicht zu sehr complicirten Arten diese Vorstellungsart dadurch an Wahrscheinlichkeit gewonnen hat, daß die übrig bleibenden Partikel der Kalkerde, dann $\frac{1}{3}$ der Talkerde (ungerechnet die kleinen Antheile von Eisen und Manganoxydul) ausmachen, so wie $\frac{1}{9}$ von der Kieselerde, oder der ihr entsprechenden elektronegativen Bestandtheile. Es kann uns dabei indessen nicht entgehen, daß die Zusammenkrystallisirung des flusssauren Kalkes mit dem übrigen Ganzen, mit vielen Bedenklichkeiten nach unsern jetzigen Ansichten vereinigt ist. Er scheint nicht einen eben so wesentlichen Bestandtheil aus-

machen zu können, wie das Trisilikat und Bisilikat von R, d. h. er bedingt nicht mit diesen die Krystallform der Hornblende, denn in diesem Falle sollte er immer in demselben Verhältnisse zu den andern Bestandtheilen gegenwärtig seyn. und wir wissen ferner nicht, daß der flusssaure Kalk sich nach der Krystallform der Hornblende bilden kann. Man könnte einwenden, und dadurch von allen Schwierigkeiten loszukommen suchen, daß man den flusssauren Kalk für eine mechanische Einmischung erklärt, aber weshalb folgt er immer, wie es scheint, diesen Fossilien, wenn sie in Gebirgsarten von ungleicher Natur gefunden worden in denen man oft nicht eine Spur Flußspath findet. Und muß man nicht der Vorstellungsweise einer mechanischen Einmischung entsagen in den feinhart krystallisirten Nadeln des Asbestes? Die geglühten Krystallstücke, die in erhöhter Temperatur ihre Flusssäure verloren haben, waren ihrem Ansehen nach vollkommen durch und durch einem verwitterten Salze gleich, und man muß sich vorstellen, daß aus allen ihren kleinsten Theilen die Flusssäure auf gleiche Art fortgeht, wie das chemisch gebundene Wasser aus einem verwitternden Salze, im Gegensatz von einem decrepitirenden. Wir müssen uns damit begnügen, diese Frage für jetzt unbeantwortet zu lassen.

Ueber das Verdunsten sogenannter feuerbeständiger Körper.

Vom

Hofapotheker Krüger zu Rostock.

Der Herr Geheime Obermedicinalrath Hermbstädt theilte uns im Jahre 1815 in seiner Abhandlung „*Versuche und Bemerkungen über die Verdunstung sogenannter feuerbeständiger Körper*“ einige sehr interessante Gegenstände mit. Diese Beobachtungen haben es vielleicht veranlaßt, daß mehrere in dieser Wissenschaft einschlagende Untersuchungen veranstaltet worden sind. Zu diesen Arbeiten rechne ich namentlich diejenigen, welche der Herr Hofrath Vogel zu München *) im Sommer 1820 am Heiligen-Damm bei Dohberan unternahm und wo ich die Ehre genoß, den lehrreichen Arbeiten dieses ausgezeichneten Mannes beizuwohnen.

Im Jahre 1821 stellte der Herr Geheime Rath Hermbstädt ähnliche Arbeiten am Heiligen-Damm an.

Aus allen diesen Arbeiten gehet es hervor, daß die Seeluft salzsaure Verbindungen enthält, die ohne Zweifel ihren Ursprung dem Meerwasser verdanken.

*) Gilberts Annalen 1820. St. 9. p. 95.

Diese Arbeiten beweisen indess nicht genügend, ob die eine oder die andere der salzsauren Verbindungen des Meerwassers, oder ob alle gleichzeitig und unter allen uns gleichen Umständen, mit dem Wasser verdunstet werden.

Einige Arbeiten, welche ich über die Verdunstung der salzsauren Grundlagen des Meerwassers unternommen habe, scheinen nicht nur die frühere Vermuthung zu bestätigen, daß die salzsauren Salze des Meerwassers in ihrem wässrig-flüssigen Zustande verdunsten, sondern, daß auch andere salzsaure Verbindungen, namentlich der salzsaure Kalk, von dem auch Lampadius, in seinen Erfahrungen aus dem chemischen Laboratorio zu Freyberg *) vermuthet, daß derselbe sich verflüchtigen könne.

Wenn ich nun zwar meine Hulfsmittel, die Bestätigung der Annahme der Gegenwart salzsaurer Verbindungen in der Seeluft, nicht unmittelbar aus der Seeluft selbst genommen habe, so glaube ich doch durch nachstehende Versuche und Beobachtungen den Beweis für die Annahme der Gegenwart salzsaurer Verbindungen in der Seeluft, durch analoge Schlüsse um etwas näher geführt zu haben.

Nach Lincks Analyse enthält das Ostseewasser salzsaures Natron und salzsauren Talk. Ich glaube hier das salzsaure Kali als Bestandtheil des Ostseewassers hinzu rechnen zu dürfen.

Von jeder dieser drei Salzverbindungen nahm ich eine Unze, übergoss eine jede in einem eigenen,

*) N. Journ. f. Chem. u. Phys. von Schweigger u. Meissner.
3. Bd. 2. Heft. p. 199.

mit einem Helm versehenen, auf das sorgfältigste mit destillirten Wasser gereinigten Destillirgeschirre, mit Unzen destillirten Wasser; und destillirte bei mäßiger Siedehitze von jeder Salzauflösung 10 Unzen ab.

Diese drei Destillate prüfte ich auf folgende Art:

Das Destillat des salzsauren Kali,

a) Zu etwa 3 Unzen des Destillats setzte ich 3 Tropfen concentrirte salpetrigsalzsaure Platinauflösung und verdunstete die Flüssigkeit in einer Glasschaale, bis auf etwa 5 Tropfen. Nach dem Erkalten dieser kleinen Flüssigkeit hatte sich ein röthlich-gelber Niederschlag gebildet, der im Wasser schwer auflöslich war.

b) Die Auflösung des salpetersauren Bleyes, gab in dem Destillate eine gleich erfolgende weiße Trübung.

c) Die Auflösung des salpetersauren Silbers bewirkte dieselbe Erscheinung, jedoch etwas später.

Hier sowohl wie bei den folgenden Versuchen, mit diesem Reagens, wurde die Einwirkung des Lichtes vermieden.

d) Lackmuspapier wurde nicht von dem Destillate geröthet.

Das Destillat des salzsauren Talkes.

a) Drei Unzen des Destillats wurden in einer silbernen Schaale zum Kochen gebracht und dann einige Tropfen einer Auflösung des kohlensauren Natrons hinzugesetzt. Es erfolgte bei dem jedesmaligen Zusetzen des kohlensauren Natrons eine höchst unbedeutende Trübung der

Flüssigkeit, die aber auch in dem Augenblicke des Entstehens wieder verschwand.

Dieser so behandelten Flüssigkeit setzte ich noch 5 Unzen des Destillats und 10 Gran kohlensaures Natron zu, verdunstete dies Fluidum bei rascher Wärme bis zu einem Rückstand von einer halben Unze. Nach dem Erkalte desselben hatte sich ein kleiner Satz gebildet, der aufs Filtrum gesammelt und ausgewaschen mit Schwefelsäure brausete.

Die klar anfiltrirte Flüssigkeit, welche jetzt etwas alkalisch reagirte, wurde mit Salpetersäure übersättiget, und sie gab nun mit der salpetersauren Silberauflösung einen starken weißen Niederschlag, der sich im reinen Ammonium völlig auflösete.

- b) Mit der Auflösung des salpetersauren Silbers entstand in dem Destillate eine mässige Trübung.
- c) Mit der Auflösung des salpetersauren Bleies entstand eine gleich erfolgende starke Trübung.
- d) Das Lackmuspapier wurde von dem Destillate nicht geröthet.

3) *Das Destillat des salzsauren Natrons.*

- a) Bei der gewöhnlichen Stubenwärme entstand durch die Auflösung des salpetersauren Silbers eine höchst geringe Trübung in dem Destillate. Wurde das Destillat aber bis zum Siedepunkt erhitzt, so entstand eine ziemlich starke Trübung. Dieselben Erscheinungen fanden
- b) mit der Auflösung des salpetersauren Bleies statt.

Das Destillat des salzsauren Natrons reagirt bei weitem schwächer, auf seinen salzsauren Natrongehalt, als das des salzsauren Kali und Talk.

- c) Das Lackmuspapier wurde von diesem Destillate nicht geröthet.

Diese Beobachtungen überzeugen mich davon, daß diese genannten Salzverbindungen, welche wir bisher als, in ihren wässrigen Auflösungen, nicht verdunstbar gekannt haben, flüchtig und verdunstbar sind. Sie geben uns vielleicht das sicherste Auskunftsmittel, durch Analogie die salzsauren Verbindungen der Seeluft zu bestimmen und zu erklären; zugleich aber belehren sie uns auch, wie unzuverlässig viele unserer bisherigen Untersuchungen, namentlich die Wasseranalysen, seyn mußten, in so ferne diese die Verbindungen des Kali, Talk und Natron mit der Salzsäure enthalten; und rechtfertigen die, in Rücksicht ihres quantitativen Verhältnisses, so verschieden ausgefallenen Resultate der Analysen eines und desselben Wassers; endlich möchten sie für die Zubereitung des für den Chemiker so unentbehrlichen Hilfsmittels, des destillirten Wassers, die Lehre geben, nie ein Fluß- oder Quellwasser anzuwenden, welches salzsaure Verbindungen enthält.

Um auch ähnliche salzsaure Verbindungen auf ihre Fähigkeit des Verdunstens in ihrer wässrigen Auflösung zu prüfen, verschaffte ich mir in obiger Art auch die Destillate des salzsauren Kalkes, des salzsauren Baryts und des salzsauren Ammoniums. Das Verhalten derselben war folgendes:

1) *Das Destillat des salzsauren Kalkes:*

- a) Die Auflösung des salpetersauren Bleyes, ^{gab} in denselben eine starke weiße Trübung und dergleichen Niederschlag.
- b) In der gewöhnlichen Stubenwärme schienen die Auflösungen des zuckersauren Ammoniums, des kohlensauren Ammoniums, des kohlensauren Natrons und des salpetersauren Silbers keine merkliche Trübungen in dem Destillate zu bewirken. In dem siedend heißen Destillate aber, bewirkten die Auflösungen des zuckersauren Ammoniums und des salpetersauren Silbers eine bemerkbare Trübung.
- c) In 5 Unzen des Destillats wurden 5 Gran kohlensaures Natron aufgelöst und die Flüssigkeit bis zu dem Rückstande von einer halben Unze verdunstet. Hier hatte sich ein bemerkbarer Niederschlag gebildet.
- d) Lackmuspapier wurde von dem Destillate nicht geröthet.

2) *Das Destillat des salzsauren Baryts.*

- a) Die Auflösung des salpetersauren Bleyes, ^{gab} mit dem Destillate eine starke Trübung
- b) Die Auflösung des salpetersauren Silbers, ^{gab} nur dann eine bemerkbare Trübung, wenn das Destillat bis zum Siedepunkt erhitzt war.
- c) Kohlensaures und schwefelsaures Natron machte in diesem Destillate keine Trübung. Wurde schwefelsaures Natron aber mit dem Destillate gekocht, so schien beim Erkalten der Flüssigkeit eine Trübung der Flüssigkeit bemerklich zu werden.

d) Lackmuspapier wurde von dem Destillate nicht geröthet.

5) *Das Destillat des salzsauren Ammoniums.*

a) Die Auflösungen des salpetersauren Silbers und Bleyes, gaben mit dem Destillate sogleich erfolgende starke Trübungen und Niederschläge, selbst dann, wenn das Destillat wieder zur Hälfte überdestillirt war, reagierte dies neue Destillat eben so

b) 5 Unzen des Destillats mit 5 Tropfen der concentrirten Auflösung des salpetrig salzsauren Platins, bis zu etwa 5 Tropfen verdunstet, gab einen röthlich gelben Niederschlag, der im Wasser schwer auflöslich war.

c) Lackmuspapier wurde von dem Destillate nicht geröthet.

Granville über ein auf organischen Wegen entwickeltes Schwefelstickgas *)

In der Unterleibshöhle einer Person, die nach großer Aufschwellung des Körpers in einem französischen Hospitale gestorben war, fand man außer einer grünlichen Flüssigkeit, auch eine gasförmige Flüssigkeit, wovon 96 Cubikzoll von dem jungen Arzte Berenger gesammelt und an Dr. Granville zur Untersuchung übergeben wurde.

Analyse.

a) 100 Theile dieses Gases zeigten nach wiederholtem Waschen mit Kalkwasser eine Absorption von 15 Theilen. Der Niederschlag gab bei der Behandlung mit Essigsäure wieder 14,4 Theile Kohlensäure.

b) Als das von Kohlensäure befreite Gas der Einwirkung des Aetzkali mehrere Stunden ausgesetzt wurde, so fand keine Absorption statt: es enthielt also kein Schwefelwasserstoffgas, worauf der Geruch schliessen ließ.

*) Im Auszuge aus den London Medical and physical Journal 1822, März.

c). Da nun 100 Theile von diesem Gas mit eben so vielem Oxygen versetzt und durch die Mischung anhaltend electriche Funken geleitet wurden, so trat keine Detonation oder Entzündung ein, wohl aber eine Verminderung von 10 Theilen, welche sich bei dem Zulassen von Wasser und nach weiterer Prüfung als schweflige Säure verhielten.

d) Um die übrige Mischung zu verpuffen, waren nach und nach 180 Volum. Hydrogen nöthig, welche also wieder 90 Oxygen anzeigten, worauf reines Stickgas zurückblieb. Von Wasserstoffgas konnte nach wiederholter Prüfung keine Spur gefunden werden.

Verschiedene Abänderungen dieser Versuche gaben gleiche Resultate.

Hiernach bestand die gefundene Gasmischung aus

Kohlensäure	15
Schwefelhaltiges Stickgas	85
	<hr/>
	100.

Das Schwefelstickgas aber, dessen Schwefel in 100 Theilen 10 Oxygen verzehrte, bestand dem Gewichte nach in 100 aus

Stickgas	92,03
Schwefel	7,97
	<hr/>
	100,

wenn nämlich 100 Cubikzoll Oxygen 33,75 Grän Schwefel verbrennen und 100 Cubikzoll Stickgas 29,25 Grän wiegen, wonach denn auch 100 Cubikzoll von diesem Schwefelstickgase 51,77 Grän betragen.

Das feste getrocknete *Kalisalz* kann, ohne eine merkliche Veränderung zu erleiden, ohngefähr bis 60° C. erwärmt werden; erwärmt man es, in einem bequemen Glasapparate eingeschlossen, stärker, so schmilzt es, brauset auf, nimmt eine *schöne hellrothe Farbe* an und giebt bei dieser Veränderung:

- a) eine klare öltartige *Flüssigkeit*, welche einen eigenthümlichen, den *Zwiebeln* ähnelnden Geruch, eine gelbliche Farbe, einen kräuterigen etwas süßlichen Geschmack hat, beim Verbrennen Wasser, schweflige Saure und, wahrscheinlich auch, Kohlensaure liefert, *nicht sauer reagirt* und die *Bleyauflösungen nicht mit schwarzer Farbe fällt*.
- b) *Kohlensäure*
- c) eine Luft, welche außerst schwer von alkalischen Flüssigkeiten eingesaugt wird, einen *knoblauchartigen Geruch* hat und brennbar ist. Ich halte diese Luft für eine eigenthümliche Verbindung von Kohlenstoff und Schwefel.

Erwärmt man die, beim ersten Erwärmen zurückgebliebene *rothe Masse* (welche sich nach dem Erkalten unverändert zeigt) wiederum und stärker (jedoch ohne bis zur Glühhitze zu steigen), so schmilzt sie, brauset auf und geht in eine *schwarzbraune Masse* über, die nach Verlauf einer kurzen Zeit ruhig schmilzt und beinahe durchsichtig ist. *Durch Abkühlen theilt diese Masse sich in eine gräulich-schwarze, sehr deutlich crystallinische und in eine schwarze nicht crystallisirte Schichte.* Der *crystallinische Körper* sammelt sich am Boden des Gefäßes und macht den größeren Theil aus. — Während der Erwärmung kommt auch eine ölige Flüssigkeit zum

Vorläufige Anzeige einer neuen Classe von Schwefelverbindungen

vom

Doctor W. C. Zeise in Kopenhagen *).

Setzt man zu einer Auflösung des *Kali*, Natron oder Ammoniak in *Alkohol* oder auch nur in Wein-geist von 96° Tralles eine gewisse Menge *Schwefelkohlenstoff*, so erhält man dadurch eine neutrale *Flüssigkeit*, obgleich der Schwefelkohlenstoff für sich, wie schon bekannt, durchaus keine saure Reaction äußert. Die Ursache hiervon ist, daß durch *Wechselwirkung* zwischen dem Schwefelkohlenstoff und dem *Alkohol* sich eine neue *Säure* bildet, welche die *Neutralisation* bewirkt.

Hat man *Kali* angewandt, so kann das Salz, welches sich hier neu gebildet hat, entweder durch starkes Abkühlen oder durch Verdunstung, oder durch Fällung vermittelt Schwefeläther erhalten werden. Es enthält dieses Salz keine Spur von *Kohlensäure* oder *Hydrothionsäure*, sondern eine *Säure*

*) Kurzer Auszug eines Berichts, der am 17. May d. J. der Königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Kopenhagen vorgelegt wurde. Aus dem Dänischen durch C. G. Dockmann, Candidatus Chirurgiae.

Niederschlag, der aber schneller, wie sonst, in Schwarze übergeht.

Uebergießt man die rothe Masse mit Schwefelsäure, Salzsäure oder Essigsäure, so entsteht ein sehr heftiges Aufbrausen: es entwickelt sich Schwefelwasserstoffgas in Vereinigung mit einer eigenthümlichen Luft: es scheidet sich eine ölige Flüssigkeit aus, aber weder Schwefel, noch Kohle. — Die rothe Farbe der Masse verliert sich nicht merklich, wenn diese auch 30 Stunden an freier Luft liegt; dauert es aber länger, so fängt sie an sich in eine gelbe zu verändern.

Die schwarzgraue krystallinische Masse zerfällt schnell an der Luft, reagirt stark alkalisch und giebt mit Wasser eine schwarzbraune Auflösung, ohne daß sich etwas abscheidet.

Die Intensität dieser Farbe ist so groß, daß sie erst bei einem gewissen Grade der Verdünnung durchsichtig wird. Uebergießt man die Masse mit einer Säure, so entwickelt sich, wie es scheint, reines Schwefelwasserstoffgas, es scheidet sich eine bedeutende Menge Kohle in größeren und kleineren Flokken aus und ein wenig Schwefelmilch; eine ölige Flüssigkeit zeigt sich jetzt nicht mehr.

Eine Auflösung dieser Masse bleibt an der Luft 24 Stunden klar; bei längerem Hinstehen aber scheidet sich Kohle in großer Menge aus und sie wird farbenlos.

Die schwarze, durch Glühen erhaltene Masse ist im höchsten Grade zerfließlich und alkalisch, sie wird vom Wasser sehr schnell aufgelöst, dabei aber scheiden sich sogleich größere und kleine Flokken Kohle

in beträchtlicher Menge aus. Die Flüssigkeit hat zuerst eine gelbgrüne Farbe, bald aber geht diese in eine rein gelbe über und hernach verliert sich auch diese unter *Ausscheidung einer ansehnlichen Quantität Schwefelmilch*.

Die rothe Masse betrachte ich bis weiter als eine Verbindung von Kalium und einer eignen Art von Schwefelkohlenstoff. Den *crystallinischen schwärzlichen* Körper als eine ähnliche Verbindung mit weniger Schwefelkohlenstoff. Die durch *Glühen erhaltene Masse* als ein *Gemenge* von Schwefelleber und Kohle.

Bringt man das *Kalisalz* in die Spitze einer Lichtflamme, so entzündet es sich und brennt unter *Auswerfen von stark leuchtenden Funken*. Bei dieser Verbrennung kann man jedoch zwei Momente unterscheiden. Anfangs schmilzt es (unter eben genannter Erscheinung) zu einer braunrothen Masse. Entzündet man diese vom Neuen, so geht die Verbrennung mit noch heftigerem Umherspritzen von Feuerfunken vor sich.

Die *rothe Masse* läßt sich auch anzünden und wirft gleich anfangs starke Funken von sich. — Ich erkläre mir diese Erscheinung dadurch, daß sich plötzlich eine Verbindung von Kalium und Schwefel unter *Ausscheidung der Kohle und Luft* bildet, und daß die dabei ausgeworfenen Kohlenflocken die hellbrennenden Funken geben. Ich finde diese Theorie durch die *Phänomene* bekräftigt, welche sich bei der Zerlegung des Salzes *vermittelst Wärme* zeigen, wenn die *Berührung der äußern Luft* dabei *verhindert* wird.

Das *Schwefelkohlenstoffsalz des Natron's* wird schwer zur Crystallisation gebracht, und auf eine ganz andere Weise, wie das Kalisalz; es zerfließt in feuchter Luft und lässt sich nicht aus einer spirituellen Auflösung durch Schwefeläther abscheiden. Gegen Säuren und Metallsalze verhält es sich, wie das Kalisalz.

Die *Verbindungen*, welche sich ausscheiden, wenn das Schwefelkohlenstoffsalz des Kali's zu gewissen *eigentlichen Metallsalzen* gesetzt wird, betrachte ich größtentheils als Verbindungen der nicht oxydirten Metalle mit einer Art von Schwefelkohlenstoff.

Das *Zinksalz* dürfte von anderer Beschaffenheit seyn:

Das *Carbosulfurat des Kupfers* hat eine angenehme, schöngelbe Farbe; man erhält es, wenn man das Schwefelkohlenstoffsalz des Kali's, in Wasser aufgelöst, zu schwefelsaurem oder salzsaurem Kupferoxyd setzt und den Niederschlag abwascht.

Das *Carbosulfurat des Bleyes* wird durch ein gleiches Verfahren mit salpetersaurem Bley erhalten; es ist weiß und zeigt sich in kleinen flockigten glänzenden Crystallen.

Das *Carbosulfurat des Quecksilbers* ist auch weiß, sieht aber mehr körnigt aus; man erhält es, wenn man Sublimat oder Cyanquecksilber anwendet.

Sie sind alle *unauflöslich* in Wasser, aber (wenigstens das aus Bley und Quecksilber) *auflöslich in Alkohol*. Das Quecksilbercarbosulfurat kann in einer concentrirten Auflösung des Kalisalzes aufgelöst werden, womit es sicher eine Vereinigung zweier

Art bildet. Starke Säuren wirken nur langsam auf diese Verbindungen. *Erwärmt in einem Glasapparate* giebt das Carbosulfurat des Kupfers und Bleyes einen öligten Nebel von sich, der sich zu einer gelblichen, nach Zwiebeln riechenden Flüssigkeit verdichtet, welche wie ein Oel aussieht; es schmilzt, entwickelt Luft in ziemlich großer Menge unter heftigem Aufbrausen und geht durch bestimmte Farbenmüanzen hindurch, die sich schwer genau angeben lassen, ins *Schwarzbraune*, und bei größerer Wärme unter Verbrennungserscheinungen ins *Kohlenschwarze* über. Die entwickelte Luft scheint bloß die neue Schwefelkohlenstoffluft zu seyn. Die *geglühte Masse* ist ein *Gemenge* von geschwefeltem Metall und Kohle. Die *braune* nicht geglühte Masse habe ich Grund als ein Kohlenschwefelmetall zu betrachten, entweder mit einer andern Art von Schwefelkohlenstoff, als in dem Niederschlage enthalten ist, welcher durch Fällung entsteht, oder mit demselben Schwefelkohlenstoff, aber in geringerer Menge.

Das durch Fällung erhaltene *Carbosulfurat des Quecksilbers* zeigt, in einem Glasapparat erwärmt, ganz dieselben Erscheinungen, als die vorigen, nur daß sich hier bei einer gewissen Temperatur eine *Masse sublimirt*, die dem *Zinnober* gleicht und eine schwarze, leichte, flockigte Masse zurückbleibt, die sich wie Kohle verhält.

Das durch Vermischung von aufgelöstem schwefelsauren *Zink* und Kalisalz erhaltene Präcipitat erscheint getrocknet in kleinen grünlichweißen schweren Körnern. *Es ist sowohl in Wasser als Alkohol auflöslich*, wird jedoch von letzterem in viel größerer

182 Zeise über Schwefelkohlenstoffverbind.

Menge aufgenommen, und diese Auflösung giebt bei Abdunsten weisse, undurchsichtige, kugelförmige Massen.

So eben niedergeschlagen läßt es sich durch Hülfe der Schwefel- und Salzsäure decomponiren und giebt alsdann eine ölige Flüssigkeit, welche auf dieselbe Art aus dem Kalisalze erhaltenen gleich zu seyn scheint. Erwärmt man das Zinksalz bis einem gewissen Punct, so stellt es eine Masse mit ziemlich gesättigter grüner Farbe. Uebergiebt man diese mit einer Säure, so entwickelt sich unter sehr heftigem Aufbrausen ein Gemenge von Schwefelwasserstoff und einem anderen Gase. Hält man in diese ein Papier, welches mit einer Bleiauflösung befeuchtet ist, so färbt es sich *blutroth* und schwarz durcheinander; erstere Farbe ist die vorherrschende. Bei starker Erhitzung verliert sich die grüne Farbe der Masse wieder unter Entwicklung von Gas.

Ueber das Bleichpulver *).

V o n

Dr. Andrew Ure, Professor zu Glasgow.

Frühere Untersuchungen.

Das sogenannte Bleichpulver oder der pulverförmige oxydirtsalzsaure Kalk (jetzt Kalkchlorid), eine für die Wissenschaft eben so interessante, als für die Gewerbe wichtige Verbindung, wurde erfunden von Charles Tennant, Esq., einem angesehenen technischen Chemiker zu Glasgow, der darüber im Jahre 1799 ein Patent erhielt. Ausser den Angaben in dem Patente haben wir von mehreren Chemikern gute Abhandlungen über dies Fabrikat erhalten, zuerst von Dalton. Seine Abhandlung in den Ann. of Philos. I. 15 **) untersucht eine von Tennant selbst erhaltene Probe, die aber auf der Sendung nach Manchester verdorben zu seyn scheint. In einer zweiten Abhandlung (Ann. of Philos. II. 6.) ***, untersucht derselbe ein frisches Bleichpulver, welches

*) Aus dem Journ. of Science, Nr. 15., mit einigen Abkürzungen.

**) S. dieses Journ. X. 445.

***) Ebend. XI. 36.

Dr. Henry in Manchester durch Sättigung von pulverförmigen gelöschten Kalk mit Chloringas dargestellt hatte. Er findet darin 23 oxydirte Salzsäure 58 Kalk und 39 Wasser, oder nach seinem Atomensysteme 1 Atom Säure verbunden mit 2 Atomen Basis und 6 Atomen Wasser. Bei der Auflösung dieser Verbindung in Wasser wird nach Dalton die Hälfte des Kalks gefällt und die Auflösung enthält dann gleiche Atome von Säure und Kalk.

Die Analyse war vermittelst grünen Eisenvitriols angestellt worden, indem nämlich Dalton zu einer gegebenen Gewichte des Bleichpulvers so lange Vitriolauflösung zusetzte, als noch ein Geruch nach oxydierter Salzsäure merklich war, oder bis diese sich durch Umwandlung des Eisenoxyduls zu Oxyd verzehrt hatte. Diese Methode der Analyse oder Prüfung des Bleichpulvers findet Thomson nicht allein gefährlich, sondern auch unzulänglich.

Ueber die Prüfung des Bleichpulvers erschien lange darauf in den Ann. de Chimie 1818 Avril eine sehr practische Abhandlung von J. J. Welter, der sich dazu des in Schwefelsäure aufgelösten Indig bediente, indem er beobachtete, wieviel Bleichpulver oder Chlorin zur Entfärbung einer Indigauflösung nöthig war, woraus dann auf den Gehalt des Pulvers an Chlorin geschlossen wurde. Er fand auf diesem Wege, daß der mit Chlorin gesättigte Kalk ein Halbchlorid ist, aus 46,78 oder 1 Atom Kalkhydrat und 22,08 oder $\frac{1}{2}$ Atom Chlorin zusammengesetzt. „Wenn man aber auf dieses basische Chlorid Wasser gießt,“ sagt Welter, „so entsteht eine Trennung: das Wasser löst sämtliches Chlorin mit Kalk zu einem

neutralen Chloride verbunden auf, und die Hälfte des Kalks bleibt zurück “

Hier scheint Welter bloß Dalton's Angabe zu folgen. Nach meinen Untersuchungen geht die Bildung, und Zersetzung des Bleichpulvers, wenigstens des gewöhnlichen kaulischen, nicht so genau nach atomischen Verhältnissen vor sich.

Neuerlich hat Thomson zwei Abhandlungen über das Kalkchlorid geliefert. Die erste in den Ann. of Philos. XIII. 185 ist etwas flüchtig, und nur merkwürdig wegen der Anwendung des salpetersauren Silbers zur Prüfung dieses Salzes, welches bei fabrikmässiger Bereitung bekanntlich außer dem Kalkchloride auch Calciumchlorid enthält, und wobei gerade die Bestimmung des Verhältnisses dieser beiden Chloride die Aufgabe ist. Da nun das Calciumchlorid, welches dem Bleicher unnutz ist, mit Silbersalpeter mehr Niederschlag giebt, als das Kalkchlorid, so muß nach Thomson's Prüfung das schlechtere Bleichsalz als das beste gefunden werden.

Gründlicher ist die zweite Abhandlung Thomsons in den Ann. of Philos. XV. 405. Er bestimmt den Gehalt und die Gute des Bleichsalzes durch die Menge Oxygengas, die es bei der Erhitzung in einer Glasretorte entwickelt, während sich das Kalkchlorid in Calciumchlorid verwandelt, und schließt aus dem Volum des aufgefangenen Oxygens auf die Menge des anwesenden Chlorins, wobei für 1 Volum Oxygen 2 Volume Chlorin gerechnet werden. (Gegen diese Méthode bemerkt freilich Gay-Lüssac, daß die Anwesenheit eines chlorinsauren Kalks [Kalkchlorats] zum Irrthum führen könnte; allein nach Dal-

ton bildet sich kein Chlorat, sondern nur das gewöhnliche Muriat oder Calciumchlorid bei der Darstellung des Bleichsalzes, und eben so wenig bildet es sich bei der Zersetzung desselben). Thomson hat nun auf die angegebene Weise in zwei verschiedenen Sorten 'Bleichsalz' gefunden:

Kalkchlorid	51,91	56,52
Calciumchlorid	15,46	18,50
Wasser	27,86	16,93
Freien Kalk	4,77	28,05
	100	100.

In diesen Verbindungen sucht Thomson bestimmte Verhältnisse, allein aus den beiden Analysen ist schon ersichtlich, wie verschieden das Bleichsalz ist, und ich werde nachher zeigen, daß die Menge von Kalk, welche sich mit dem Chlorin verbinden, von dem angewandten Druck und übrigen Verfahren abhängt, wenn gleich eine gewisse Gränze der Sättigung vorhanden ist, welche bei 1 Atom Chlorin und 1 Atom Kalktrithydrat (Kalk mit 3 Atomen Wasser) einzutreten scheint.

Bevor ich aber meine eigenen Versuche mittheile, muß ich noch der Abhandlung von Grouvelle in den Ann. de Chimie, 1821 Mai, erwähnen, welcher das Bleichpulver für eine Verbindung von gleichen Atomen Kalkhydrat und Chlorin, und die Auflösung desselben für eine Zusammensetzung von 2 Atomen Chlorin und 1 Atom Kalk erklärt. Die Analyse (vermittelt Kali und salpetersaurem Silber) ist aber unsicher.

Eigene Analysen.

Meine zu verschiedenen Zeiten angestellten Untersuchungen über das Kalkchlorid waren synthetischer und analytischer Art zugleich, d. h. ich verwandelte eine bestimmte Menge Kalkhydrat in Bleichpulver und unterwarf dann dasselbe der Analyse. In meinem Notenbuche von 1815 finde ich folgendes angemerkt:

500 Grains ungelöschten feingepulverten Aetzkalks aus Carrarischem Marmor wurden in einer Glaskugel dem reichlichen Ströme von Chloringas, das vorher durch etwas kaltes Wasser gegangen, vier Tage lang ausgesetzt; die Gewichtszunahme betrug zuletzt nur 30 Gr, der nachherigen Analyse zu Folge herrührend von etwas wasserhaltigem Chlorin, zu dessen Bildung das nöthige Wasser mit dem ungetrockneten Gase herübergeführt worden. Mit wasserfreiem Kalk wird also kein Chlorid auf diesem Wege gebildet.

Weiterhin wurden 400 Gr. gelöschten Carrarakalks, entsprechend 291,28 Gr. trockenem Aetzkalk, zwei Tage lang einem Ströme Chloringas, das durch Wasser von 50° F gegangen, ausgesetzt: die Gewichtszunahme nach beendigter Absorption betrug 70,5 Gr. Diese als Chlorin angenommen, bestand das Kalkhydratchlorid nach diesem synthetischen Versuche aus

Chlorin	40,54
Kalkerde	.	43,46	}	.	.	59,66
Wasser	.	16,20		.	.	
						<hr/> 100.

Ein bestimmtes Gewicht dieses Pulvers analysirt mittelst verdünnter Salzsäure in birnförmigen Glaskolben, mit der Sorgfalt, daß tropfbare Flüssigkeit entwich, während man saures Chlorin entwickelte. Der Kalk wurde dann kohlensaures Ammonium mit Kohlensäure verdünnt. Die Resultate aus zwei verschiedenen analogen Versuchen waren:

Chlorin	. . .	40,60	39,40
Kalk	. . .	42,27	42,22
Wasser	. . .	17,15	18,58
		<hr/> 100.	<hr/> 100.

Die zweite Analyse, welche die genaueste verglichen mit dem vorigen synthetischen Versuche zeigt, daß bei der Schwängerung des Aetzkalks die große Menge des Chlorins noch 2 Pct. Wasser übergetromt waren. Uebrigens überzeugte ich mich, daß aus dem Chloride durch Salzsäure nicht Chloringas entwickelt worden, indem das sammelte Gas sich durch Schütteln mit Quecksilber absorbierte.

Die Resultate dieser Versuche stimmen nicht mit bestimmten Proportionen überein. Ich habe daher noch folgende mit vermehrter Sorgfalt angestellt. 200 Gr. Protohydrat reinen Kalks wurden in Glaskugel gebracht, welche man durch Eintauchen in Wasser von 50° F. kühl erhielt; darauf ein Gasgemisch von Wasser von derselben Temperatur gehaltener Strom von Chlorin über das Kalkhydrat gelassen. Nachdem die Absorption aufgehört hatte, fand man, daß von 200 Gr. Kalkhydrat, welches 111,9 reinen Kalk enthielten, 150 Chlorin verschwand.

worden waren. Bei einem analytischen Versuche wurde aus 50 Gr. dieses Chlorids durch Salzsäure 20 Gr. Chlorin, und bei einem zweiten aus 40 Gr. Chlorid 16,25 Gas erhalten. Aus dem Rückstande des ersten erhielt man mit kohlensaurem Ammonium 39,7 Gr. kohlensauren Kalk, und aus dem des zweiten Versuchs durch Glühen 36,6 salzsauren Kalk. Die Resultate dieser drei synthetischen und analytischen Versuche waren mithin:

	<i>Synthese</i>	<i>1. Analyse</i>	<i>2. Analyse</i>	<i>Mittel</i>
Chlorin .	39,59	40,00	40,62	40,51
Kalk .	46,00	44,74	46,07	45,40
Wasser .	14,60	15,26	13,51	14,28
	<u>100</u>	<u>100</u>	<u>100</u>	<u>100</u>

Hier fand sich keine Salzsäure: das Pulver war immer ein reines Chlorid; doch immer noch ohne stöchiometrische Proportionen.

Nachdem darauf zu 200 Gr. des Kalkhydrats noch 30 Gr. Wasser hinzugesetzt waren, wurde das Pulver wieder auf obige Weise mit Chloringas bis zur Sättigung behandelt: die Gewichtsvermehrung betrug 150 Gr. Ich muß bemerken, daß hier, wie vorhin, kein bedeutender pneumatischer Druck zur Vermehrung der Verdichtung des Gases angewandt worden. Die um 20 Gr. größere Absorption des Chlorins im letztern Falle war bloß durch die größere Menge des Wassers im Kalk hervorgebracht; es hatten sich hier nahe $\frac{7}{9}$ Atom Chlorin mit 1 Atom Kalk verbunden, wie solches auch die Analyse mit Salzsäure bestätigte; es bestand nämlich aus

Chlörin	. .	39,5 = 51,8 Cub. Zoll
Kalkerde	. .	39,9
Wasser	. .	20,6
		<hr/>
		100.

Darauf setzte ich etwas von diesem Pulver der Hitze aus in einer kleinen mit dem hydropneumatischen Apparate verbundenen Retorte: Gas entwickelt sich sehr reichlich bei einer Temperatur unter dem Glühen; schon bei der Siedehitze des Wassers kamen die ersten Portionen. Von diesem Gase verlor ich 100 Maasse mit Wasser von 50° F. geschüttelt durch Absorption 65 Maasse, und die zurückbleibenden 35 Maasse waren beinahe reines Oxygen. Das anfänglich entwickelte Gas hatte den Geruch des Chlörins; darauf bemerkte man den Geruch des Euchlorins und zuletzt hörte aller Geruch beinahe gänzlich auf, als das Gas aus bloßem Oxygen bestand.

Nachdem ich nun im Allgemeinen die Producte der Zersetzung kennen gelernt hatte, unterwarf ich 100 Gr. des eben beschriebenen Pulvers derselben Untersuchung in einem schicklichen Apparate: ich erhielt 50 Cubikzoll Gas in einer Reihe Glaszylinder, die über Wasser von 50° F. standen. Das zuerst aufgefangene war beinahe reines Chlöringas, aber gegen das Ende, als die Hitze bis zum Glühen stieg, wurde das Hauptproduct Oxygen. Die rückständige feste Masse gab mit Wasser eine Auflösung von salzsaurem Kalk, welche 50 Gr. trocknes Salz zurückliefs, entsprechend nahe 15 Gr. Kalk. Aber das Chlorid hatte vorherin sowohl durch Synthese, als durch Analyse einen Gehalt von 51,8 Cubikzoll Chlörin (entsprechend 25,9 Oxygen) in 100 Gran gegeben, verbunden mit

59,9 Kalk. Es beweist also schon das Volum des entwickelten Gases, abgesehen von andern Gründen, daß eine beträchtliche Menge Chlorin sich entwickelt, ohne zugleich das Oxygen aus der Kalkerde zu scheiden; und da bei den nachherigen Versuchen das Gasvolum veränderlich ausfiel nach der Stärke des Pulvers und dem Grade der Erhitzung, so zeigte sich diese Methode der Analyse ganz täuschend und unzuverlässig; zumal da noch eine unbestimmte Menge Chlorin zurückgeblieben war in dem Sperrungswasser, und sich wahrscheinlich ein wenig Euchlorin bildete, während das Chlorin in Oxygen übergieng. Von den in dem Chloride anwesenden 59,9 Gr. Kalk schienen also nur 24,9 ihr Chlorin abgegeben zu haben, während die übrigen 15 Gr. ihr Oxygen, an Menge $12 \frac{2}{3}$ Cubikzoll oder 4,3 Gr., verlohren, und die zurückbleibenden 10,7 Gr. Calcium, verbunden mit 19,3 Chlorin, jene 30 Gr. gelühten salzsauren Kalk darstellten. Nun aber sind 19,3 Gr. Chlorin gleich 25,5 Cubikzoll; mithin $51,8 - 25,5 = 26,5$ das Volum des durch die Hitze entwickelten Chlorins, wozu gerechnet $12 \frac{2}{3}$ Cubikzoll Oxygen, zusammen 39,16 das Volum des Gases, welches hätte erhalten werden sollen. Die fehlenden 16 Cubikzoll sind der Absorption des Chlorins (vielleicht auch des Euchlorins) durch das Sperrungswasser zuzuschreiben. In dem obigen Falle gieng etwa die Hälfte des sämtlichen Chlorins in Gasform über, während die andere Hälfte, mit der Basis des Kalkes verbunden, zur Austreibung des Oxygens diente. Ich habe bemerkt, daß die Menge des Chlorins im Verhältnis zu der des entwickelten Oxygens mit der

Stärke des Bleichpulvers zunimmt, wie man auch schon denken kann. Ist es nur schwach mit Chlorin geschwängert, wie in einigen käuflichen Sorten, so besteht das entwickelte Gas größten Theils aus Oxygen.

Ehe ich nun zur Fabrikation des Kalkchlorins im Großen übergehe, theile ich noch einige theoretische Bemerkungen über die chemische Verbindung des Chlorins mit dem Kalke in diesem Producte mit.

Wir haben gesehen, daß ein Atom oder Äquivalent Kalk $\equiv 55,5$ unter leichtem pneumatischem Drucke in dem ersten Versuche sich mit 53 Chlorin in dem zweiten ohne Druck mit 50,4 und in dem dritten, bei einem Zusatze von 13 Pct. mehr Wasser zu dem Hydrate, sich mit 55,2 Chlorin verband. Setzen wir aber zu dem Kalke so viel Wasser hinzu, daß wir ein Trithydrat erhalten, nämlich zu 100 Theilen Kalk 95 Wasser, und bringen wir zu diesem gelöschten Kalk unter einer Temperatur von 50° F. einen Strom Chlorin, so können wir ohne Schwierigkeit mit 55,5 Kalk 45 Chlorin verdichten, und noch wohl etwas mehr. Dieses Verhältniß nun scheint der wahren Zustand der stöchiometrischen Sättigung und Ruhe dieses Products anzugeben: denn es ist hier genau soviel Chlorin anwesend, als zur Entfernung sämtlichen Oxygens von dem Calcium und zur ganzlichen Umwandlung des Bleichpulvers in salzsauren Kalk nöthig. Durch die innigere Verbindung des Oxygens mit dem Calcium wird aber die Anziehung des Chlorins für das Kalkhydrat überwogen, und zwar um so mehr, je weiter die Imprägnation mit Chlorin vorrückt, weshalb auch schon eine geringe

Wärme dasselbe wieder in einen elastischen Zustand versetzen kann, während dagegen wieder bei abnehmender Chlorinmenge der Kalk dasselbe stärker anziehet und unter mitwirkender Hitze das Oxygen leicht austreibt. Diese schwankende Anziehung der Bestandtheile des Kalkchlorids bringt aber eine Unbestimmtheit der Verhältnisse hervor, so daß hier nicht eine Mischung, als eine feste Verbindung entsteht. Sie ist eben so unbestimmt in ihrer Zusammensetzung, als sich ihre Bestandtheile nur schwierig im Gleichgewicht halten.

Ueber die fabrikmässige Bereitung des Bleichpulvers.

Eine Menge verschiedener Apparate hat man seither ersonnen, um die Verbindung des Chloringas mit Kalkpulver im Großen zu befördern. Einer der sinnreichsten ist ein Cylinder oder ein Faß, inwendig versehen mit schmalen hölzernen Leisten oder Absätzen, und aufgehangen an einer hohlen Achse, durch welche das Chlorin einströmt, während um dieselbe zugleich das Gefäß gedreht wird. Durch diese Bewegung wird der Kalkstaub mit größter Oberfläche dem Chloringas ausgesetzt und damit aufs schnellste geschwängert. Eine solche Vorrichtung sah ich bei den HH. Oberkampf und Widmer, in ihrer Fabrique des toiles peintes zu Jouy im J. 1846; aber sie paßt nicht für eine Fabrik in größerm Maassstabe, wie man sie jetzt verlangt. Die einfachste, und nach meiner Meinung zugleich vortheilhafteste Vorrichtung ist eine große Kammer von acht bis neun Fuß Höhe, gebauet von Kieselstein,

dessen Fugen mit einem Kitt aus gleichen Theilen Pech, Harz und trockenem Gyps überstrichen sind. An dem einen Ende der Kammer befindet sich eine Thür, welche durch Zechstreifen mit Lehtkitt luft-ticht gemacht werden kann. Ein Fenster an jeder Seite setzt den Arbeiter in Stand, den Gang der Impregnation an der Farbe der Luft zu erkennen und giebt ihm auch Licht, um im Anfange des Processes darin seine Anordnungen treffen zu können. Da eine Verschlössung durch Wasser überall vorzuziehen ist, sobald man nur einen geringen pneumatischen Gegendruck hat, so empfehle ich eine nach diesem Princip eingerichtete Fallthür oder große Klappe an der Decke und zwei Trichter von beträchtlicher Weite an dem Boden jeder Seitenwand. Die drei Klappen können zu gleicher Zeit durch über Rollen laufende Stricke gelüftet werden, ohne daß sich der Arbeiter dem gefährlichen Gase zu nähern braucht, wenn die Kammer geöffnet werden soll. Eine große Menge von hölzernen Tafeln oder vielmehr Mulden von 8 bis 10 Fuß Länge, 2 Fuß Breite und 1 Zoll Tiefe werden angefüllt mit dem gelöschten Staubkalk, welcher aus 2 Atomen Kalk und 1 Atom Wasser besteht, — dann über einander bis fünf oder sechs Fuß Höhe in der Kammer aufgestellt mit Zwischenhölzern, um sie etwa einen Zoll weit von einander zu halten, damit das Gas Raum hat sich über den Kalk zu verbreiten.

Die Gefäße zur Entwicklung des Chloringases, welche gewöhnlich eine Kugelform haben, mache Einige ganz aus Bley, andere aus zwei in der Mitte verbundenen Halbkugeln, wovon die untere aus Eisen

und die obere aus Bley besteht. Die erste Art Blasen sind zwei Drittel vom Boden an von einer bleiernen oder eisernen Hülse umgeben, mit einem Zwischenraume von zwei Zoll Weite, um darin Wasserdampf zur Erhitzung aus einem damit verbundenen Kessel einzulassen. Die Blasen mit eisernem Boden werden geradezu dem mässigen Feuer ausgesetzt; rund um den Rand der eisernen Halbkugel aber läuft eine Rinne, in welche der Rand der obern bleiernen Halbkugel paßt und durch Romanischen Kitt luftdicht befestigt wird *). In diesem bleiernen Helme sind vier Oeffnungen, sämtlich nur mit einem Wasserschlusse, statt des Kitts. Die erste Oeffnung ist etwa zehn oder zwölf Zoll Quadrat groß, und hat eine Klappe mit umgebogenen Rändern, welche in die Wasserrinne am Rande der Oeffnung passen. Sie dient dem Arbeiter zum Nachsehen und Nachhelfen des Apparats, wenn etwa sich Salz am Boden festgesetzt hat oder die Vorrichtung zum Umrühren stockt. Die zweite Oeffnung ist in der Mitte des Deckels, und darin befindet sich eine bleierne Röhre, welche fast bis auf den Boden herabreicht, und wodurch eine Stange mit einem Kreuz am untern Ende (von Eisen oder Holz mit Bley überzogen) herabreicht, womit man die chemische Mischung umrührt. Sie wird

*) Der sogenannte Romanische oder Patent-Kitt besteht aus einer Mischung von Kalk, Lehm und Eisenoxyd, welche vorher einzeln calcinirt und gepulvert worden. Man muß ihn in verschlossenen Gefäßen aufbewahren und beim Gebrauch mit dem erforderlichen Wasser versetzen.

entweder durch einen Arbeiter vormittels einer Maschine von Zeit zu Zeit gedreht, oder ist mit einer Wasserwerke oder einer Dampfmaschine verbunden. Die dritte Oeffnung nimmt die trichterförmige Röhre auf, wodurch die Schwefelsäure eingegossen wird. Die vierte dient für das Ausleitungsrohr.

Das Verhältniß der Materialien zur Entwicklung des Chlorins ist verschieden angenommen in den Fabriken. Im Allgemeinen werden 40 Centner Kochsalz, vermengt mit 20 bis 14 Centn. Braunstein, eingetragen in die Blase und dann 12 bis 14 Schwefelsäure nach und nach zugesetzt. Das Vitriolöl muß jedoch vorher mit Wasser verdünnt werden, bis ein spezifisches Gewicht von etwa 1,5 bekommen hat. Indes ist diese Verdünnung jetzt selten nöthig, weil die Fabrikanten für ihr Bleichpulver die Schwefelsäure sich selbst bereiten, und sie in den bleiernen Kesseln nicht stärker als bis zu 1,65 concentriren, welche Dichtigkeit $\frac{1}{4}$ Wassergehalt nach meiner Tabelle anzeigt, weshalb um $\frac{1}{5}$ mehr Saure vom Vitriolöle genommen werden muß.

Die vierte Oeffnung ist, wie ich sagte, für das Ausleitungsrohr bestimmt. Dies Rohr geht zuerst in einen bleiernen Kasten oder Cylinder, worin sich auch die aus den übrigen Blasen vereinigen. Es schließt mit bloßem Wasser von 2 bis 3 Zoll hydrostatischem Druck. In diesem gemeinschaftlichen Behälter wird das Chlorin gewaschen zur Reinigung von Salzsäure durch ein wenig Wasser, in welches jedes Rohr hinein reicht, und woraus das Gas durch ein gemeinschaftliches großes Rohr in den Hohlraum steigt, woraus es dann von dem Dache der

Kammer herab durch seine Schwere sich gleichmäÙig verbreitet.

Vier Tage sind erforderlich bei der gewöhnlichen Fabrikationsart, ein gutes preiswürdiges Bleichpulver darzustellen. Eine raschere Bereitung würde durch Erhöhung der Temperatur nur zu viel salzsauren Kalk veranlassen und das Product verschlechtern. Dies wissen indess kluge Fabrikanten durch Unterbrechung und Abwechselung des Processes gänzlich zu verhüten. Sie schichten zuerst nur die Hälfte der Mulden mit leeren Zwischenräumen auf, unterbrechen nach zwei Tagen den Process und öffnen die Kammer. Nach zwei Stunden geht der Arbeiter hinein, schichtet die andere Hälfte der Mulden mit frischem Kalk in die leeren Zwischenräume des Gesimses, und rührt zugleich in den andern das halbfertige Bleichpulver um, worauf die Thür wieder verschlossen und der Process von neuem zwei Tage lang fortgesetzt wird. Dann holt man die erste fertige Hälfte heraus, bringt wieder frischen Kalk hinein, wie vorher u. s. f. Durch diesen regelmäßig wechselnden Process wird, wie ich erfahren habe, ein weit vorzüglicheres Bleichpulver gewonnen, indem das Chlorin gleichförmiger eindringt. Da indess mit der fortschreitenden Imprägnation das Absorptionsvermögen des Kalks sich vermindert, so muß man die Entwicklung des Chlorins in demselben Maasse aufhalten, oder aber das Uebermaass entweichen lassen, was dem Fabrikanten Verlust und noch mehr, der Gesundheit des Arbeiters Nachtheil bringt.

Die Fabrikanten erhalten gewöhnlich bei diesem Verfahren auf eine Tonne Steinsalz anderthalb Tonnen gutes Bleichpulver; allein die nachfolgende Darstellung der chemischen Operation wird zeigen, daß sie zwei Tonnen erhalten müßten.

Die Wissenschaft hat noch längst nicht genug geleistet, wenn sie die besten Apparate und Manipulationen für einen Proceß angiebt: sie muß auch zeigen, wie man das Maximum des Products bei dem Minimum des Aufwandes an Material, Arbeit und Zeit darstellt. Zu dem Ende habe ich für diesen Fall nachfolgende Untersuchungen angestellt.

Prüfung des Bleichpulvers.

Zuerst untersuchte ich mehrere frische käufliche Sorten von Bleichpulver, und fand, daß 100 Gr. zwischen 28 und 22 Gr. Chlorin gehen. Die erste beste Sorte gab bei der Sättigung mit Salzsäure 82 Gr. Calciumchlorid, entsprechend etwa 41 Kalk; sie enthielt außerdem 26 Pct. Wasser und ein wenig gemeines Kochsalz. Als ich ein solches Pulver in einem Glasapparate erhitzte, so erhielt ich zuerst etwa Chloringas, darauf ziemlich reines Oxygen. Das Volum des Chlorins betrug nicht mehr als $\frac{1}{10}$ des ganzen Gasproducts. Ein frisch heritetes Bleichpulver von einer andern Fabrik gab aus 100 Gr. durch Auflösung in Salzsäure 23 Gr. Chlorin und dann blieben nach dem Abdampfen und Glühen 92 Gr. salzsaurer Kalk, entsprechend etwa 46 Kalk. Wenn man nun dieses Pulver als ziemlich frei von salzsaurem Kalk annimmt (dessen Neigung zum Deliquesce-

ren die Fabrikanten fürchten), so haben wir folgende Zusammensetzung:

Chlorin	23
Kalkerde	46
Wasser	31
					<hr/>
					100,

so daß hier mit 3,5 Chlorin 7 Theile, d. i. 2 Atome Kalk verbunden sind.

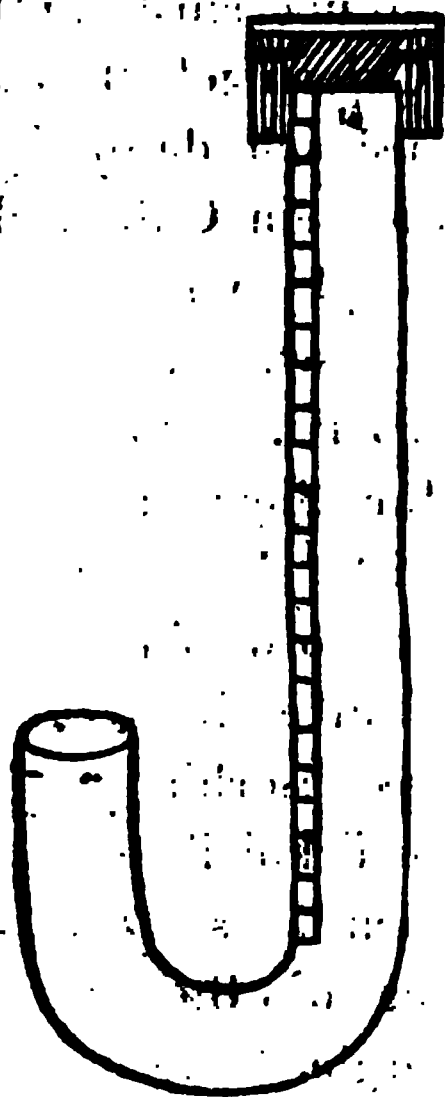
Dieses Pulver, wohl zerrieben mit verschiedenen Mengen Wasser bei 60° F., gab nach dem Filtriren folgende Auflösungen von beistehenden specifischen Gewichten bei obiger Temperatur:

95	Wasser	mit	5	Bleichpulver	.	Spec. Gew.	1,0245
90	—	—	10	—	—	.	1,0470
80	—	—	20	—	—	.	1,0840

Auf dem Filter blieb beim zweiten Versuche noch ein Pulver zurück, welches eine merkliche Menge Chlorin enthielt, indem das Kalkchlorid sehr wenig auflöslich ist; allein von einer solchen Trennung des Bleichpulvers in seine Elemente durch Auflösung in Wasser, wovon Dalton und Welter reden, konnte ich nichts bemerken. Von der dritten Auflösung (80 Wasser und 20 Bleichpulver) gaben 500 Gr., welche 100 Grain des Pulvers entsprechen, bei der Sättigung mit Salzsäure 19 Gr. Chlorin, und der Rückstand der abgedampften Auflösung betrug 41,8 Gr. geglühetes Calciumchlorid, entsprechend 21 Kalk. Hier schienen 4 Pc. Chlorin in dem unaufgelösten Kalkpulver zurückgeblieben zu seyn, was auch die nähere Untersuchung erwies. Aber das aufgelöste Kalkchlorid bestand aus 19 Chlorin und

21 Kalk, oder aus 4,5 ($= 1$ Atom), Chlorin zu 5 Kalk, worin kein Atomverhältniß statt findet. Die $\frac{2}{3}$ Gran Kalk, welche in dem Kalkwasser von 500 Gran der Auflösung sich befinden, ändern das Verhältniß nicht merklich. Auch kann das obige Bleichpulver keine beträchtliche Menge salzsauren Kalk enthalten haben, weil es nicht zerfließlich war. Da ich nun sowohl aus der Untersuchung des von mir selbst bereiteten reinen Kalkchlorids, als auch des käuflichen Bleichpulvers zur Genüge ersah, daß hier keine bestimmten Proportionen Statt fanden, wofür schon oben die Gründe angegeben sind, so stellte ich meine Analysen in dieser Hinsicht ein. Will man indeß noch bis ins Kleinste die Verhältnisse des Kalkchlorids und Calciumchlorids in einem Bleichpulver wissen, so treibe man durch Essigsäure das Chlorin aus, verdampe die Mischung, und glühe den Rückstand, so wird sich der essigsäure Kalk in kohlensauren verwandeln, denn man dann durch Auflösen und Filtriren von dem anwesenden salzsauren Kalk trennen kann. Oder fürchtet man, daß sich etwas Salzsäure durch die Wirkung des Chlors auf die Kohlenwasserstoffbase der Essigsäure bilden möchte, so wende man statt derselben Kohlensäure an. Zu dem Ende bringe man in eine mit Kohlensäuregas gefüllte Flasche 20 oder 50 Gran Bleichpulver, und schüttle dasselbe wohl durch. Da nun 10 Gr. Kalk 17,2 Cubikz. $= 8$ Gr. Kohlensäure aufnehmen, so kann man aus der Menge des gebildeten kohlensauren Kalks auf die Menge des mit dem Chlorin verbundenen Kalks schließen. Auch kann man das kohlensaure Gas in das in Wasser vertheilte

Bleichpulver leiten, und aus der Menge des Niederschlags das Verhältniß des mit Chlorin verbunden gewesenen Kalks berechnen.



Zu technischen Zwecken mag folgende einfache Prüfungsart genügen: Eine Glasröhre von etwa 5 Cubikzoll Inhalt biege man, wie beistehende Figur zeigt, bringe daran eine Theilung an nach Cubikzollen und Zehntel. Am obern Ende verschliesse man sie mit einer messingenen Schraube, und am untern gebogenen Arme mit einem guten Kork. Man schütte in die obere Oeffnung Quecksilber, bis die Röhre beinahe voll ist, und lasse nur ein wenig Raum für 10 Gr. Bleichpulver, die mit etwas Wasser kugelförmig zusammengeknetet hineingelegt werden.

Dann wird der mit Leder luftdicht gemachte Deckel aufgesetzt. Nachdem nun auch der Kork an dem untern Ende, welches voll Quecksilber ist, abgenommen worden, so giesse man etwas Quecksilber aus und bringe an dessen Stelle etwas Salzsäure hinein. Durch geschicktes Neigen und Wenden der Röhre kann man dann die Säure durch das Quecksilber in die obere Röhre bringen, worauf sogleich durch deren Einwirkung auf das Bleichpulver Chloringas sich entwickelt und das Quecksilber herabgedrückt wird, welches man in ein Gefäß ablaufen läßt, während der sich bildende salzsaurer Kalk die Oberfläche des

Quecksilbers vor dem Chlorin schützt. Mit einem solchen Apparate (welcher übrigens ganz mit dem in meinem Chemischen Lexicon Art. Carbonate zur Analyse der Kalksteine angegebenen übereinstimmt) erhält man ziemlich genau den Chloringehalt des Bleichpulvers nach Volum, woraus sich dann das Gewicht berechnen läßt. Da nämlich ein Cubikzoll (engl.) Chloringas etwa $\frac{3}{4}$ Gr. (engl.) wiegt, so wird man aus 10 Gr. Bleichpulver zwischen 5 und 4 Kubikz., oder an Gewicht 20 bis 30 Pc. Chloringas erhalten, ein Unterschied, der für Bleicher oder Papierfabrikanten schon bedeutend ist. Wenn man in dem Gase Kohlensäure vermuthet, so darf man es nur durch Schütteln mit dem Quecksilber in Berührung bringen, worauf das Chloringas absorbiert wird, während das Kohlensäuregas frei zurückbleibt.

Bis jetzt hat man sich gewöhnlich der stark verdünnten Indigauflösung zur Prüfung des Bleichpulvers bedient, welche auch zur Vergleichung recht gut ist, obgleich man bei der Verschiedenheit des Indigs auf keine bestimmte Sicherheit rechnen kann. Unter andern habe ich gefunden, daß 3 Theile Indigo aus Ostindien eben so viel Bleichpulver sättigen, als 4 Theile guter spanischer Indigo.

Welters Methode ist folgende: Er löst Indig in Schwefelsäure auf und verdünnt die Auflösung mit so vielem Wasser, daß der Indig nur 1 Tausendtel des Ganzen beträgt. Nachdem er nun durch Versuche gefunden, daß 14 Liter Chloringas die Farbe von 164 Liter dieser Indigauflösung zerstören, und nachdem er ferner beobachtet, daß durch das Chlorin die Tinctur etwas mehr oder weniger ent-

färbt wird, je nachdem man verfährt (das Maximum der Entfärbung erhält man nämlich durch eine sehr verdünnte Auflösung von Chlorin und Kalkchlorid, das Minimum durch eine starke; auch wird die Entfärbung erleichtert durch Verlängerung und Unterbrechung der Prüfung) — so nimmt er an, daß man dadurch bis auf $1/40$ genau den Chloringehalt in allen Fällen bestimmen könne, und noch genauer, wenn man die Chlorinauflösung so weit verdünnt, daß sie an Volum etwa die Hälfte der dazu nöthigen Indigauflösung einnimmt, und wenn man zugleich die beiden Auflösungen aus zwei verschiedenen Gefäßen in ein drittes zusammengießt. Um der Indigprobe völlig sicher zu seyn, ist es rathsam, mit einer Chlorinauflösung von bekannter Stärke den Indig selbst zu prüfen.

Eine starke Verdünnung der Indigauflösung sowohl, als auch der zu prüfenden Chlorin- und Chloridauflösungen ist deshalb nöthig, weil sonst die Schwefelsäure leicht einen Theil des Chlorins austreibt. Bei allen Vorsichtsmaafsregeln habe ich indess mit dem Indigo keine so genauen und beständigen Resultate, als Welter angiebt, erlangen können. Wenn nämlich die blaue Farbe verschwindet, so tritt ein Grün ein, welches erst durch mehrere Schattirungen sich nach und nach in Bräunlichgelb verliert. Daher kann man mit Indig wohl einen Fehler von $1/20$ oder 5 Pc. des Chloringehalts im Bleichpulver begehen; und bei Mangel an Uebung wohl einen größern.

Gemäß den in der Anmerkung angeführten Analysen ist 1 At. reines Manganhyperoxyd = 5,5 diese Menge giebt bei der Behandlung mit Salzsäure 1 Atom = 4,5 Chlorin; oder 100 Gran schwarze

Manganoxydul	1 At. = 4,5	. . .	57,6
Kohlensäure	1 — = 2,75	. . .	35,2
Wasser	1/2 — = 0,625	. . .	7,2
			<hr/> 100,

Ein anderes, vermittelt kohlensaurem Natron oder schwefelsaurem Mangan gefälltes und unter der Luftpumpe neben Vitriolöl getrocknetes kohlensaures Manganoxydul gab mir ebenfalls 1 Atom Wasser auf 2 At. Salz.

Das schwefelsaure Mangan, getrocknet bei 212° F. besteht aus 1 Atom Wasser und 1 Atom Salz. Als ich von dem durch mäßige Erhitzung entwässerten Salz 9 1/2 Gr. (bestehend aus 4 1/2 Oxydul und 5 Säure) in Wasser auflöste und zu der Auflösung eine andere 15 1/4 Gr. salzsaurem Baryt (bestehend aus 4 1/2 Chlorin und 8 3/4 Baryum) zuschüttete, so erhielt ich, nach der Absatzung des schwefelsauren Baryts, eine von aller Schwefelsäure und Baryterde freie salzsaure Manganauflösung wonach also ebenfalls das Atom Manganoxydul = 4,5 die Schwefelsäure gleich 5 angenommen.

30 Gr. kohlensaures Manganoxydul, worin nach den obigen 17,31 Oxydul, gaben beim Glühen in einem Platinschälchen 21 Gr. schwarzes Oxyd oder Hyperoxyd. Nun aber verhalten sich 17,31 zu 4,5, wie 21 zu 5,5 oder nahe 5,5, welche Zahl hiernach das Deutoxyd bezeichnet. Die Zahl des Mangans würde dann 3,5 seyn. Das mittlere Oxyd, welches Forchhammer angiebt scheint mir eine Verbindung jener beiden Oxyde zu seyn und sich zu diesen zu verhalten, wie Mennig zum gelben und braunen Bleioxyd.

Manganoxyd geben 81,8 Gr., an Volum 107,28 Cubikzoll Chloringas. An Salzsäure aber werden zu dieser Zersetzung 2 Atome erfordert, wovon 1 At. sich zersetzt, indem sein Wasserstoff sich mit der Hälfte des Sauerstoffs im Oxyde verbindet und das entsprechende Atom Chlorin frei wird, während das andere Atom Salzsäure an das zum Oxydul reducirte Mangan tritt. Oder nach Zahlen gerechnet erfordern 5,5 Theile schwarzes Manganoxyd $2 \times 4.625 = 9.25$ salzsaures Gas, welche nach der von mir in dem Chem. Wörterb. gelieferten Tabelle in 100 Gr. einer Salzsäure von 1,045 spec. Gew. enthalten sind. Also erfordern auch 100 Gr. Oxyd 168 Gr. salzsaures Gas, welches in 1000 Gr. einer Säure von 1,082 sich befindet.

Wenn nun eine Mischung von Schwefelsäure, Kochsalz und schwarzem Manganoxyd (sämtlich in reinem Zustande) zur Fabrikation des Bleichpulvers angewandt würden, so müßte das Verhältniß seyn

1 Atom Kochsalz	. . .	= 7, 5	. . .	29,7
1 — Manganoxyd	. . .	= 5, 5	. . .	21,78
2 — Vitriolöl von 1,846		= 12, 25	. . .	48,52
		<hr/>		
		25, 25		100

und die Producte:

Entwickeltes Chlorin	. . .	1 At. = 4, 5	. . .	17,82
Schwefelsaures Natron	. . .	1 — = 9, 0	. . .	35,64
— — Manganoxydul	1 —	= 9, 5	. . .	57,62
Wasser	. . .	2 — = 2, 25	. . .	8,92
		<hr/>		
		25, 25		100.

Diese Verhältnisse sind aber ganz anders, als man sie in den Fabriken antrifft, und dies müssen sie auch seyn, wegen der Unreinheit des angewand-

ten Oxyds. Demohngeachtet aber bin ich überzeugt, daß man doch zu sehr in den Verhältnissen abweicht. Ein mir bekannter achtungswerther Fabrikant nimmt 10 Salz, 2 Vitriolöl und 14 Braunstein, ein anderer weit weniger Braunstein, nämlich auf 10 Kochsalz nur 7 bis 8 Braunstein. Es wird aber leicht seyn, für die Praxis die besten Verhältnisse nach der Beschaffenheit des Braunsteins auszumitteln. Meine Versuche über die Menge Chlorin, welche aus einem bestimmten Gewicht guten Braunsteins erhalten werden kann, gaben mir 59 Gran Chlorin auf 100 Gr. Braunstein. Nun aber entsprechen 59 Gr. Chlorin einer Menge von $98 \frac{1}{5}$ Kochsalz; in runder Zahl also werden 100 Theile Kochsalz etwa 100 Th. guten Braunstein erfordern; dazu 177,4 Theile Vitriolöl (nämlich $82 \frac{1}{3}$ zur Sättigung des Natrons in dem Kochsalze, und $95 \frac{5}{4}$ zur Verbindung mit den in 10 Theilen Braunstein befindlichen 86 Th. Oxyd). Da das mit dem Braunstein oft vermischte Eisen eben soviel Säure zur Sättigung erfordert, so haben wir darauf keine Rücksicht zu nehmen. An Kochsalz mehr anzuwenden, als das Vitriolöl und der Braunstein erfordern, ist sehr unrecht: denn es beschweret nur unnöthig den Apparat und hindert die Wirkung der Mischung. Und wenn die Menge des Vitriolöls nicht dem Verhältnisse des Salzes angemessen ist, so wird auch ein Theil des Mangans, welches zur Bildung des Chlorins zugleich dient, nicht seine Wirkung leisten. Die Güte des Braunsteins aber wird man mit derselben gekrümmten Rohre, die vorher bei der Analyse des Bleichpulvers beschrieben worden, ebenfalls prüfen können. Das dabei sich bil-

salzsaure Mangan schützt durch eine dichte das Quecksilber vor der Absorption des ent-
elten Chloringases, dessen Menge die verhältniß-
ige Güte des mit Salzsäure behandelten Braun-
s anzeigt. Oder man bringt ein bestimmtes Ge-
t von Braunstein mit einer überschüssigen Men-
on Salzsäure in eine Retorte, und leitet das ent-
elte Chloringas in eine Indigauflösung zur Prü-

Aus dem obigen Ueberschläge ist ersichtlich,
1. Centner Kochsalz, mit eben so vielem guten
nstein behandelt, an Chlorin 0,59 Centner liefern
e, welche Menge mit 1,41 Ctn. Staubkalk 3 Ctn.
hpulver hervorbringen muß, und zwar stärker-
als das im Handel gewöhnlich vorkommende.
nöthige Menge Vitriolöl aber wird gegen $1\frac{4}{5}$
betragen.

Dr. von Bonsdorf zu Abo
über eine neue aus Fernambukholz dar-
gestellte gelbe Farbe.

Wenn man das mit Fernambuktnetur gefärbte Papier in eine Auflösung von Phosphorsäure oder Citronensäure mit 10 bis 30 Theilen Wasser taucht, so verwandelt sich das Roth in ein sehr schönes und dauerhaftes Gelb. Dies führte mich zu dem Gedanken — sagt Hr. v. Bonsdorff in den Ann. de Ch. XIX. 289 — ob nicht diese chemische Erscheinung in der Färberei nützlich werden könnte, und die deshalb angestellten Versuche gaben mir ein über alle Erwartung günstiges Resultat. Wollenes Zeug, in ein kochendes Bad von Fernambukholz getaucht, nimmt eine röthlichgelbe oder gelblichrothe, aber unreine und trübe Farbe an; wenn man es nach dem Waschen und Austropfen darauf einige Minuten in eine sehr verdünnte kochende Auflösung von Phosphorsäure oder in Citronensaft taucht, so erhält man augenblicklich ein sehr lebhaftes Gelb.

Da indess die Phosphorsäure zu kostbar ist, um mit Vortheil in der Färberei angewandt werden zu können, so nahm ich statt derselben den sauren phosphorsauren Kalk, den man durch Behandlung

der Knochen mit Schwefelsäure erhält, und fand, daß man damit eine eben so schöne gelbe Farbe, als mit der reinen Phosphorsaure darstellen kann. Ein mit Hülfe dieses Salzes oder des Citronsafts gelbgefärbtes wollenes Zeug kann man mit der schärfsten Seife waschen, ohne die Farbe zu verändern. Ob die Farbe auch gegen das Sonnenlicht dauerhaft bleibt, habe ich noch nicht untersuchen können; allein allem Anschein nach gehört, wenn auch vielleicht nicht die mit Citronensaft, doch die mit dem sauren phosphorsauren Kalke erhaltene Farbe, als eine Verbindung des Farbstoffs mit einer im Wasser, an der Luft und in der Wärme unveränderlichen Substanz, zu den dauerhaftesten Farbmitteln.

Auch die Seide nimmt auf gleiche Weise ein ziemlich angenehmes Gelb an; für Baumwolle und Leinwand habe ich, wenigstens bei meinen bis jetzt unvollständigen Versuchen, noch keinen genügenden Erfolg erhalten. Vielleicht würde es besser gelingen, wenn man diese Pflanzenstoffe vorher erst mit einer animalischen Substanz auf irgend eine Weise behandelte und dadurch mehr der Wolle gleich stellte. Als bemerkenswerth führe ich dabei noch an, daß das Papier die Farbe gut annimmt und in voller Lebhaftigkeit behält.

Ueber eine neue in dem Zimmt dene Substanz.

Die Abkochung des weissen Zimmts (Canelle) setzt nach Pétroz und Robinet (Journ. Pharm. 1822. Avril) beim Erkalten eine harzige Substanz ab, und giebt darauf concentrirt eine zuckrige, etwas zuckrige Masse mit kleinen krystallinischen Spiësschen vermengt. Die bittere Substanz lässt sich durch absoluten Alkohol wegnehmen, auf man die krystallinische Substanz rein und erhält.

Diese ist weiss, krystallisirt in Nadeln, bald einzeln, bald in Warzchen zusammengeballt und an dem Rande des Schälchens in faltigen Polygonen sich anlegen.

Sie hat einen angenehmen, etwas zuckrigen Geschmack, fast wie Melonenzucker, aber ohne Frische. Löst sich leicht im Wasser zu einer klaren Flüssigkeit auf. Absoluter Alkohol nimmt selbst in der Wärme nur Spuren davon auf, etwas mehr der schwachen Weingeist, doch scheiden sich auch darauf beim Erkalten die Krystalle fast gänzlich wieder ab. Durch dieses Mittel lässt sich die Substanz von den Beimischungen leicht reinigen.

Nur durch sehr anhaltendes Kochen mit Salpetersäure wird sie in Kleesäure verwandelt.

nur zum Theil: denn es bleibt eine gefärbte Masse übrig. Mit einem Ferment geht sie auf keine Weise in Gährung über und entwickelt kein Gas.

Bei der zerstörenden Destillation liefert sie kein Ammoniak, sondern nur die gewöhnlichen Producte der Pflanzenstoffe, verbunden mit einem aromatischen Geruch.

Hiernach ist diese Substanz des Zimmt zwar dem Mannit sehr nahe kommend, aber doch von eigenthümlicher Beschaffenheit. Henry, der sie bei seiner frühern Analyse übersehen, hat sie seitdem ebenfalls gefunden, und erklärt dabei, daß sie nur in dem dunklern pikant schmeckenden, nicht aber in dem hellern Zimmt vorkomme. Auf die obige Weise läßt sich übrigens der Zimmtzucker (Canellin) leicht und reichlich darstellen.

Die von Canellincrystallen durch Alkohol geschiedene braune bittere Substanz ist nach Pétroz und Robinet ebenfalls eigenthümlicher Art, nach Derosne aber eine Mischung von Harz und flüchtigem Oel.

Uebrigens enthält der Zimmt, wie schon Henry gezeigt hat, ein Harz, ein brennend scharfes flüchtiges Oel, Firniß, Gummi, Stärke und einige Salze, worunter essigsaures Kali besonders zu merken.

Die unter dem Namen Carapa vorkommende Rinde unterscheidet sich wesentlich von der eigentlichen Zimmttrinde.

Proust

über die Anwesenheit des Quecksilbers
im Meerwasser.

(Aus den Mém. du Muséum VII. 479.)

Schon Rouëlle bemerkt, daß wenn er rohes Seesalz aus den französischen Salzniederlagen in silbernen Schaaalen reinigte, diese hie und da mit Flecken, welche Quecksilber anzeigten, bedeckt wurden. Auch gab ihm das Salz, mit Schwefelsäure zersetzt, im Halse der Retorte kleine, aber deutliche Mengen von Quecksilberublimat. Damit zusammenstellend die allgemein bekannte Thatsache, daß gelbe Metalle, eine Zeitlang in Seesalz gelegt, weiß werden, trug Rouelle kein Bedenken, bestimmt zu erklären, daß das Seewasser Quecksilber enthielte.

Unter den chemischen Präparaten, die ich mit aus Paris nach Spanien für das Laboratorium der Artillerie kommen ließ, befanden sich ein Dutzend Flaschen rauchende Salzsäure aus Charlard's Fabrik: alle diese Flaschen enthielten Quecksilber. Anfangs vermuthete ich, daß etwa ein Zinnamalgam zufällig in der Säure aufgelöst worden wäre; allein bei der Reinigung der Säure auf die gewöhnliche Weise und der Untersuchung des Rückstandes fand ich das Quecksilber vermischt mit Eisenoxyd; ich

brauchte nur einige Tropfen Zinnauflösung in die Säuren zu schütten, um das Quecksilber als Pulver zu fällen. Es befindet sich also ohne allen Zweifel Quecksilber in dem französischen rohen Meersalze.

In Spanien verkauft die Regierung Steinsalz aus den Bergwerken von Córdoba und Minglanilla. Wenn ich dieses Salz in einer silbernen Schale reinigte, so fand ich ebenfalls die von Rouëlle bemerkten Flecken.

Nach dem Verbrauch meiner Salzsäure aus Paris verschaffte ich mir welche aus der Säurefabrik zu Cadahalso. Sie war vermittelst Thon bereitet worden. Sie enthielt Eisen, und zu meiner Verwunderung auch Quecksilber. Seitdem habe ich in meinen Vorlesungen auf diese besondere Uebereinstimmung des französischen und spanischen Salzes aufmerksam gemacht.

Dass sich im Steinsalz Quecksilber vorfindet, ist indess weniger auffallend, als das Vorkommen desselben in dem aus Seewasser dargestellten Salze, worin es also vorher aufgelöst gewesen seyn muß. Es scheint dieser Umstand auf einen gleichen Ursprung des See- und Steinsalzes hinzudeuten, zumal da man neuerlich auch Kali in jenem wie in diesem gefunden hat.

Es wäre zu wünschen, daß Jemand den Versuch anstellte, an dem Boden eines Schiffes eine kleine Goldplatte zu befestigen, um zu sehen, ob diese auf einer etwas langen Seefahrt Spuren von Quecksilber annähme.

Zwei ausgezeichnete meteorische Phänomene vom November 1819, in Nordamerika.

Ueber den ungewöhnlichen Rauch, welcher Anfangs des Novemb. 1819 mehrere der Vereinigten Staaten bis nach Canada mit Dunkelheit bedeckte, berichtet Fr. Hall, Prof. der Mathematik und Naturgeschichte zu Vermont in den Mem. of the Acad. 1821. Cambridge IV. 395. dem Wesentlichen nach Folgendes:

Morgens früh um 7 Uhr am 9 November bemerkte ich eine ungewöhnliche Dunkelheit, welche etwa eine Stunde lang geschneiet, darauf folgte ein mässiger Regen, der den grössten Theil des Tages anhielt. Um 9 Uhr hatte die Dunkelheit, welche sich zu vermindern, beträchtlich zugenommen. Thermometer stand auf 54° F. Ein starker und haltender, aber nicht heftiger Wind, blies aus Süden.

Die Dunkelheit war so gross, daß man zum Lesen und Arbeiten den Tag über der Lampe bedurfte und dabei war sie von ungewöhnlicher Art. Die Atmosphäre hatte ein bleiches gelblichweisses Ansehen wie etwa Abends kurz vor dem Verschwinden der Dämmerung: in der That war der ganze Tag nur eine Dämmerung. Die Gegenstände sahen trüb und rauchig aus; Papier erschien blaßgelb.

Um 3 Uhr Nachmittags hellte es sich etwas auf, aber gegen Abend wurde es wieder um so trüber. Die ganze Zeit, vom Montag den 8. Abends bis Freitag Morgens blieb die Sonne verborgen, und wenn sie etwas erschien, so hatte sie eine dunkel-Introthe Farbe; dabei war ihre Scheibe über ein Drittel rösler als gewöhnlich, besonders um 9 Uhr Morgens am 12. November, als man einen dichten gelben Dampf vor ihr vorübertreiben sah.

Diese Dunkelheit war nicht um die Nähe von Vermont beschränkt: sie erstreckte sich 70 englische Meilen westlich nach Newyork, wie von dort ein un-errihteter Mann, Noadiah Moore Esq., schreibt.

„In Newyork bemerkte man die Dunkelheit zuerst in der Nacht auf den 6. Nov., als der Tag mit eblicher Atmosphäre schloß. Der aufgehende Vollmond erhellte die tiefe Finsterniß nur wenig. Die ganze Zeit über nahmen die auf der Landschaft liegenden Dämpfe zu bis am 9., da die Dunkelheit am rössten war. Es fiel dann etwas Schnee, und ein harter Wind blies von Süden. Die Nebelwolken, aus welchen feine Regentropfen fielen, erschienen wie schwarze Dämpfe eines Schmelzofens und wurden wild umher und fortgetrieben. Auch hörte man entfernt einige Donnerschläge, und in der Nähe war ein starker Regenguß (shower).“ „Das dabei gefallene Wasser war sehr gefärbt. Aufgefangen in einem reinlichen Gefäß und in einer verstopften Flasche mehrere Tage lang hingestellt, zeigte es seine färbende Substanz nicht völlig ab, war wie ein durch Ruß (soot) verunreinigtes Wasser.“

Auch in dem *Courier du Bas-Canada* wird gemeldet, daß das Wasser schwarz und mit vielen Ruß vermengt gewesen, und nach Ruß schmeckte. Anderweitige Nachrichten von solchem gefallenem Ruß hat man nicht gehört, so wie denn derselbe auch nicht zu Vermont bemerkt worden. Ein Blatt aus Georgien, *the Missionary*, meldet ebenfalls die Finsterniß, ohne des Russes zu erwähnen.

Ueber den Ursprung der Finsterniß war die Meinung der meisten, daß im Süden große Wald- oder Grasbrände gewesen seyn mußten, wie bei einem ähnlichen Phänomen im Jahre 1780. Dies Mal war aber die Finsterniß weit größer und ausgedehnter, nämlich von Georgien, also der äußersten südlichen Provinz, bis nach Canada im Norden über die Vereinigten Staaten hinaus. Auch hat man nirgend von solchen großen Bränden um diese Zeit gehört. Die Ursache der Finsterniß von Nordamerika im Novbr. 1819 bleibt also räthselhaft. Herzukommen schien sie aus Süden:

Bald darauf aber, nämlich am 21. November, erschien ein unzweifelhaftes Meteor, worüber in demselben Bande der erwähnten *Mém.* von N. Bowditch ausführlicher Bericht abgestattet wird. Es war groß und glänzend, und gieng so hoch, daß man es zu gleicher Zeit in Danvers, Massachusetts, Baltimore und Maryland, also in Entfernungen von 580 Meilen gesehen. An GröÙe glich es dem Monde. Seine erste Erscheinung wurde bezeichnet durch eine Menge von Sternschnuppen und zwei Minuten nach dem Verschwinden des Lichts hörte man ein raselndes Geräusch (*rumbling noise*), wie von entfernten

und anhaltenden Donnerschlägen: Das Geräusch hielt 90 Secunden an. Aus den an verschiedenen Orten gesammelten Beobachtungen wurden folgende Lände des Meteors ausgemittelt:

	beim Erscheinen	beim Verschwind.
Reitenstand	40° 23' N.	39° 11''
Länge	74° 34' W. v. Greenw.	76° 3'
Höhe über der Erde	38 Meilen (engl.)	22 Meilen

Die scheinbare Richtung über die Oberfläche der Erde war nahe S 44° W. Die Dauer des Meteors war 16 Secunden, und seine Geschwindigkeit 7 1/2 Meilen in der Secunde. Sein wirklicher Durchmesser schien zu seyn 2710 engl. Fuß oder boinahe 1/2 Meile.

Wirkung des Blitzes auf Gebirgsmassen.

Schon Saussüre fand auf dem Gipfel des Mont-blancs den Hornblendschiefer häufig bedeckt mit kleinen schwarzen Blasen und Tröpfchen, welche auf eine Verglasung durch atmosphärische Electricität deuteten. Aehnliches bemerkte Ramond auf den Pyreneen und giebt darüber in den Ann. de ch. XIX. 297. folgende nähere Nachricht:

Der Pic du Midi ist ein einzelnes hohes Gebirg mit schmalem Gipfel. Dieser besteht aus einem knorrigen (glanduleux) ungemein harten Glimmerschiefer, der sich in ziemlich starke fest zusammenhangende Tafeln spalten, aber nicht weiter in Blättchen theilen läßt, sondern vielmehr in schiefe Parallelepipedon, wie die Trapparten zerspringt. Seine Farbe ist schwarzlichgrau, etwas silberartig schimmernd von Glimmer. Dieser Felsen wird von dem Blitzstrahle nur in so weit angegriffen, daß sich die Oberfläche mit einem gelblichen Schmelz überzieht, besetzt mit blasigen Puncten, welche bald rund, bald gehorsten und concav, gewöhnlich undurchsichtig, zuweilen halbdurchsichtig sind. Einige Felsen sind mit diesem Schmelz wie mit einem Firnis überall überzogen und mit Blasen bedeckt, welche oft die Größe einer Erbse erreichen. Im Innern aber ist der

Felsen vollkommen unversehrt. Die geschmolzene Oberfläche ist nur einen Millimeter dick.

Auf dem Gipfel des Mont-Perdü findet man nichts. Dieser ist fast ganz mit Schnee bedeckt und zeigt keine zusammenhängenden Felsen, sondern bloß einzelne auf einander gehäufte regellose kleine Massen. Die Gebirgsart ist Kalk von bituminösem fetidem Geruch, häufig vermengt mit einem sehr feinen Gnarzsande. Mehrere dieser Felsstücke zeigen deutliche Spuren von der Wirkung des Feuers. Ihre Oberfläche ist besetzt mit gelben glasigen Blasen, aber auch hier geht die Schmelzung niemals ins Innere, so klein auch oft die Steinstücke sind; und was dabei merkwürdig ist, die Hitze, welche die Oberfläche zu schmelzen stark genug gewesen, hat nicht einmal den eigenthümlichen Leinengeruch dieses Steins zerstört, der bei künstlicher Erhitzung oder Behandlung mit Säuren leicht verwindet.

Auch auf der Roche Sanadoire, einem Berge im Departement Puy-de-Dôme, der aus Klingsteinporphyr besteht und für vulkanischen Ursprungs gehalten wird, ist die Oberfläche der Felsen verglast und mit Bläschen besetzt.

Endlich haben auch die Reisenden, Humboldt und Bonpland, beim Hinauftragen ihres Barometers auf die höchste Spitze des Vulkans Toluca, nördlich von der Stadt Mexico, die Oberfläche des Felsens El Frayle verglast gefunden, ohne Zweifel durch eine elektrische Explosion. Die Gebirgsart ist ein röthlicher trachitartiger Porphyr, mit großen Crystallen von blättrigem Feldspath und etwas

222 Wirkung des Blitzes auf Gebirgsmassen.

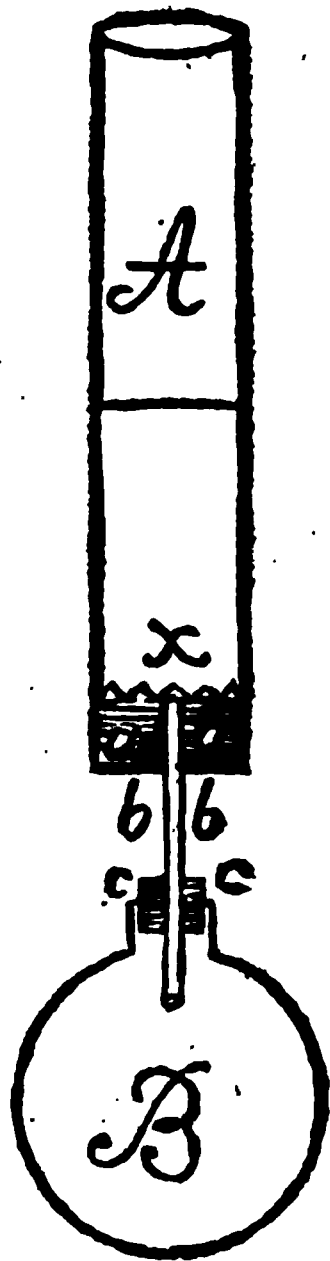
Hornblende: Die verglasten Stellen waren etwa zwei Quadratfuß groß. Der Ueberzug ist olivengrün, nur $\frac{1}{10}$ Linie dick und ähnlich der Kruste einiger Meteorsteine. An mehreren Stellen war der Felsen durchbohrt und die Löcher zeigten inwendig die nämliche glasige Kruste.

Diese Wirkungen des Blitzes erinnern an die bekannten Blitzröhren, welche von Fiedler in Gilberts Annalen B. 60 und 61 vortrefflich beschrieben worden.

Notizen und Auszüge.

Bereiner's pneumatisch - mikrochemischer Extractionsapparat.

Der Apparat dient dazu, kleine Mengen, etwa 10, 20, 50, 100 bis 300 Gran eines zu analysirenden Festkörpers mit Wasser, Weinabsolutem Alkohol und Aether zu extrahiren. Er besteht aus einer bis 9 Linien weiten und 6, 9 Zoll langen Glasröhre *A*, befüllt mit der zu extrahirenden Substanz, die in der Röhre mit der auflösenden Flüssigkeit aufzuweichen. Sie ist an dem einen (unteren) Ende mit einem durchbohrten Stopfen *a a* verschlossen und mit einer Ausströmungsrohröffnung *b b* versehen, welche beiden Enden offen und nur bei *x* mit einem Korkstopfen bedeckt ist, damit sie nur bei der zu extrahirenden Substanz, in feingepulverten Zustande angewendet werden muß, nicht verwendet werden. Man füllt mit letzterer den oberen halben Raum der Röhre *A* dicht an und die



andere Hälfte des Raumes mit der auflösenden Flüssigkeit. Wenn dieses geschehen, fügt man eine Ausflusssäule *b b* mittelst eines durchbohrten Korkens *c c* eine durch wenige Tropfen Alkohol (mit der Wärme) luftleer gemachte Glaskugel *B* an. Setzt die ganze Vorrichtung in eine senkrechte Lage an einen kalten Ort. So wie der Alkohol durch die Kugel abkühlt und sich verdichtet, wird ein Vacuum gebildet, wo dann durch den Druck der Luft auf den Inhalt der Röhre *A* die auflösende Flüssigkeit in die zu extrahirende Substanz gepresst und die auflösende Materie geschwängert in die Kugel abgedrückt wird. In wenig Minuten ist die Extraction vollendet und man kann nun eine andere Flüssigkeit einwirken lassen, wenn die Kugel *B* extrahirt geleert und aufs Neue luftleer gemacht worden.

Aus Döbereiners Pneumatischer Phytochemie.

Biot's Theorie der Erdbeben.

Nachdem zur Erklärung des Erdbebens die verschiedenen neuen Entdeckungen in der Chemie und Physik, z. B. die Wasserzersetzung, die explosiven Gase, die Electricität, die Voltasche Säule u. s. w. gedient haben, und jene Naturerscheinungen den Anforderungen, welche jetzt die Wissenschaft an eine Theorie macht, nur noch unerklärlich geblieben sind, stellt Biot in dem Journ. des Sav. Avr. 244. die Hypothese auf, daß die Erde nur auf eine unbeträchtliche Tiefe eine feste Kugel bildet, gleichsam eine noch frische Schlacke bilde,

welcher die Masse bis auf den Mittelpunct flüssig, wahrscheinlich feurig flüssig sey, und daß hierin zu gewissen Zeiten chemische und physicalische Agitationen die ausgedehnten Erschütterungen hervorbrachten. Aus der ungleichen Dicke und Festigkeit der erstarrten Erdrinde würden sich die Ungleichheiten der Schwere erklären, welche man durch den Pendel von Schottland bis nach Spanien und besonders in der Mitte von Frankreich bemerke, so wie denn die Vulkane noch als die übriggebliebenen Spuren des Erstarrungsprocesses anzusehen wären.

Biot über das neueste Erdbeben zu Paris.

Nach dem Journal des Savans 1822. April, wurde das Erdbeben am 19. Febr. d. J. zu Paris nur von Biot und seinem Sohne auf der Sternwarte Morgens 8 $\frac{3}{4}$ Uhr bemerkt, und zwar als ein plötzliches Wiegen (die Beobachter lagen im Bette) von Süden nach Norden, in zwei deutlichen Schwingungen, welche etwa zwei Secunden dauerten. Arago hatte eine Erschütterung nach dem magnetischen Meridiane vermuthet aus der zufällig bemerkten Längenbewegung seiner an Seidenfasern aufgehängenen Nadel.

Da ohne diese Beobachtungen keiner in ganz Paris von einem sehr bedeutenden, aus Savoyen herüber sich erstreckenden Erdbeben Kunde bekommen hätte, so läßt sich daraus schliessen, wie häufig diese Phänomene unbemerkt bleiben, und Biot schlägt daher vor, auf hohen festen Gebäuden selbst anzeigende Instrumente für Erdbeben zu errichten, welche bloß aus einem Pendelapparat bestehen könnten,

deren Abweichung um die Verticale durch Verschiebung eines Zeigers oder durch den Eindruck eines Fleckens an einen umgebenden Ringe die Erschütterung und deren Richtung angeben würden. Um andere zufällige Bewegungen auszuschließen, müßte der Pendel wohl befestigt und mit einer Glasglocke bedeckt seyn.

Ohr des Dionysius.

Das berühmte Ohr des Dionysius, eine Grotte in den Steinbrüchen bei Syracus, ist nach *Hughes Travels* I. 105. in Form eines S in den Felsen getrieben, 183 engl. Fuß lang, etwa 70 Fuß hoch und von verschiedener Breite, nämlich an einigen Stellen 16 bis 21, an andern 25 bis 33 Fuß. Die Seitenwände sind rundlich und wellenförmig ausgehöhlt, etwa in der Mitte rechts befindet sich eine keilförmige Vertiefung, das Tympanum genannt; am Ende ein enger Kanal von 5 Fuß 8 Zoll Tiefe und von 5 Fuß 5 Zoll bis 1 Fuß 8 Zoll abnehmender Weite. Die Grotte scheint zu einem Experiment für die Archimedische Schule angelegt gewesen, aber zum Theil mißlungen zu seyn, indem die darin gesprochenen Worte zwar sehr verstärkt, aber völlig undeutlich werden, wogegen aber Töne einer kleinen Flöte oder eines andern einfachen Instruments ein ungemein angenehmes vielfaches Echo geben, indem sich dasselbe zu harmonischen Klängen, wie eine zusammenhängende Musik ordnet. Zu dem vermeinten Zweck des Horehens kann also diese den Gehörgang nachahmende Grotte nicht gedient haben.

Am Eingange der Grotte gewinnt man jetzt Salpeter.

Künstliche Atmosphäre für Kranke.

In dem Med. Journ. XLVI. 115. erzählt Th. A. Knight, Präsident der Horticular Soc. zu London; wie er einem an Brustkrankheit Leidenden, welcher der Verordnung des Arztes, ein südliches Klima zu besuchen, wegen Körperschwäche und Blutausswurf nicht mehr folgen konnte, ein solches Klima 18 Monate lang auf künstliche Weise in seinem Hause eingerichtet, und dadurch demselben nicht allein Erleichterung, sondern auch einen Grad der Genesung verschafft habe, die schon gänzlich aufgegeben worden.

Nachdem nämlich der Arzt die erforderliche Temperatur und Feuchtigkeit bestimmt hatte (eine etwas feuchte Atmosphäre erleichtert besonders das Athmen), so wurde in dem Hause des Kranken ein dichtverschlossener Raum als Erwärmungsort mit Hitzröhren eingerichtet und darin eine Anzahl Töpfe mit feuchtem Sande umhergestellt. Aus diesem erhitzten Raume wurde die feuchte und erhitzte Luft durch zinnerne mit Holz umgebene Röhren in die verschiedenen Gemächer des Hauses geleitet, wo der Kranke sich aufhalten wollte. Die Temperatur wurde stets auf etwa 60° F. gleichmäßig erhalten, und für gehörigen Abzug der Luft und deren frische Erneuerung gesorgt. Besonders sorgfältig wärmte und feuchtete man die Atmosphäre des Schlafzimmers am Morgen. Der gute Erfolg übertraf alle Erwartung.

Phosphorescenz von Wunden.

Der berühmte Wundarzt Percy, welcher während fünf und zwanzig Kriegsjahren mehr als eine Million Verwundete behandelte und oft im Dunkel verbinden mußte, hat dabei die Beobachtung gemacht, daß nicht selten auch die Wunden lebender Menschen phosphoresciren. Er bemerkte dies zuerst an einem jungen Soldaten, dessen sehr geringe Wunde am Schenkel mehr als 14 Tage lang leuchtete: er schrieb dies aber dem Harn zu, worin die Compressen getaucht worden waren; da er jedoch bald darauf während der Belagerung von Mannheim dasselbe lebhafteste Licht, wie ein Irrlicht, sechs Tage lang über der Wunde eines Offiziers schweben sah, dessen Compressen mit reinem Wasser befeuchtet waren, so wurde er aufmerksam, und fand, daß diese Erscheinung an Wunden nicht ungewöhnlich sey. Sie wird nur deshalb nicht leicht beobachtet, weil man die Wunden gewöhnlich bei starker Beleuchtung untersucht.

Aus Cuvier's Analyse des travaux de l'Académie des Sciences de Paris. 1819.

Granville über die Binden der Mumien.

Aus der Untersuchung einer gut erhaltenen wenigstens 3000 Jahre alten Mumie, angestellt von Granville in dem Medical Journal 1821. XLVI. 377. ist als besonders merkwürdig auszuheben:

1) Die ungemein künstliche oder vielmehr vollkommen kunstgemäße Anlegung der Binden, wobei

nach den verschiedenen Theilen des Körpers alle Arten und Methoden des Bindens, wie sie sich der Kunstverständige hier hinzudenken mag, auf eine so vollständige, zweckmäßige und dabei zierliche Weise angebracht sind, daß eine Mumie als das beste Modell darüber dienen, und an einigen Parthien sogar der Meister heutiger Zeit lernen kann.

2) Die Materialien zu den Binden, welche an Gewicht 28 Pfund Av. betrugen, waren verschieden gewählt und zubereitet. Die Hauptbinden, einige an 5 Ellen lang, bestanden aus starker und elastischer Leinwand, kleinere und besonders die breiten vierseitigen Stücke aus nicht elastischem baumwollenen Zeuche (dessen Gebrauch also älter ist als man glaubt). Beide waren durchdrungen mit balsamischen Harze, und die Leinwand schien vorher in eine starke Auflösung von Gerbstoff (Tannin) getaucht zu seyn, wie einige damit angestellte chemische Versuche schliessen ließen.

Analyse der Gelenkschmiere.

Nach Lassaigne und Boissel in dem Journ. de Pharm. 1822, Avril, besteht die menschliche Gelenkschmiere größtentheils aus Eiweiß, verbunden mit einer fettigen und einer in Wasser auflöslichen animalischen Substanz. und enthält außer freiem Natron (woher ihre alkalische Reaction) auch Natronium- und Kaliumchlorid, nebst phosphorsaurem und kohlensaurem Kalk. Harnsäure, welche Fourcroy in seinem Systeme als Bestandtheil annimmt, um das Entstehen der Gelenkconcretionen zu erklä-

ren, fand sich nicht: vielmehr stimmte alles mit der von Margueron angestellten Analyse der Synovia des Ochsens überein.

Dana's Analyse eines sauren harnsauren Ammoniums.

Eine Anzahl menschlicher Harnsteine von weißgelber Farbe mit röthlichem Kern, von runder, an mehreren Stellen abgeplatteter Form, von Erbsengröße, aus concentrischen Schichten bestehend, setzten beim Sieden mit Wasser eine große Menge kleiner glänzender Krystalle ab, welche freie Harnsäure waren. Die Auflösung entwickelte beim Zusatz von Kali Ammonium. Als salpetersaures Silber zugesetzt wurde, so fiel harnsaures Silber (aus 57,15 Harnsäure und 42,85 Silberoxyd zusammengesetzt) nieder, das auf einer Platinplatte über der Lampe zum Rothglühen erhitzt sich zu Silber reducirte (— ein bei diesem Salze noch nicht angemerktcs Verhalten). Durch Alkohol liefs sich aus diesen Steinen etwas Harnstoff ausscheiden. Die Analyse gab

Harnsaures Ammonium	30,49
Harnsäure (nebst etwas Harnstoff)	69,51
	<hr/> 100.

Das einfach harnsaure Ammonium bestand aus 90,15 Harnsäure und 9,85 Ammonium.

Aus Sillimans amer. Journ. 1821. Oct.

Analyse der Korksäure.

Nach Bouillon-Lagrange in dem Journ. de Pharm. 1822. März, gab die aus Kork mit 6 Theilen Salpetersäure von 30° B dargestellte, darauf durch Waschen und Abdampfen von Kleesäure gereinigte Korksäure bei der Zersetzung mit Kupferoxyd aus 3 Decigrammen 0,320 Dec. Kohlensäure und 0,2145 Wasser, wonach die Zusammensetzung dieser Säure bestimmt wird zu

Kohlenstoff	4	Anth.	3	.	.	.	55,81
Sauerstoff	2	—	2	.	.	.	37,20
Wasserstoff	5	—	0,375	.	.	.	6 97
			5,375				99,98

Die genaue Berechnung des Versuchs giebt jedoch 58 Kohlenstoff, 34 Sauerstoff und 7 Wasserstoff.

Ferner gaben 2,1 Theile (durch Zersetzung des korksauren Baryts mit essigsaurem Blei erhaltenes) korksaures Blei 2,05 schwefelsaures Blei, woraus ein Antheil Korksäure = 5,464 gefunden wird, das Bleioxydul = 14 gerechnet.

Als auffallend wird hiebei bemerkt, daß die Korksäure und Benzoesäure, welche beide mehr Wasserstoff als im Verhältnisse des Wassers enthalten, gerade diejenigen vegetabilischen Säuren sind, welche von der Salpetersäure am wenigsten angegriffen werden.

Infusorien im Rohzucker.

Bei der Behandlung mehrerer Rohzuckerarten fand Bajot Descharmes (Journ. de Phys. CXIV. 149) darin häufig kleine sich bewegende Theilchen,

Hydraulic Lime.

Wasserbau-Kalkstein (Hydraulic Lime) nennt man in Nordamerika eine in dem Staate Neu-York in grosser Menge gefundene Mergelart, welche nach dem Brennen mit der Hälfte Sand mengt, zum Wasserbau sich vor allen dort bekannten Kalksteinen auszeichnet, indem der Mörtel, freigebracht, unter Wasser schnell verhärtet. Bestandtheile dieses sogenannten Wasserbau-Kalksteins sind nach Dr. Hadley

Kohlensäure	55,05
Kalkerde	25,00
Kieselerde	15,05
Thonerde	16,05
Wasser	5,03
Eisenoxyd	2,02
	<hr/>
	98,20.

Diese Analyse kann die künstliche Zusammensetzung eines ähnlichen Kalks leiten.

Aus Silliman's Amer. J. III. 231.

Auswärtige Literatur.

Memoirs of the Wernerian natural history Society. Vol. III, 1821. Edinburgh. 559 S. in 8. mit 25 Kupfer- tafeln — enthält außer den zoologischen und botanischen Ab- handlungen: Brewster über den Zusammenhang der primiti- ven Form der Krystalle mit der Anzahl ihrer Axen doppelter Brechung (sie zerfallen in 3 Klassen, je nachdem sie 1, 2 oder 3 Refraktionsaxen haben). — Späterer Nachtrag zu dieser Ab- handlung (Uebereinstimmung des optischen Mineralsystems mit dem von Mohs, oder vielmehr von Weiss aufgestellten Kry- stallsystems). — J. Fleming über die Mineralogie der Ge- gend von Cork in Irland (nördlich Grauwackeschiefer, süd- lich Kalksteingebirge, woran sich Schieferthon schließt, mit einem merkwürdigen Vorkommen des Wavellits. — Verschie- dene mineralogische Notizen (aus Schottland) von Th. Mack- night (Glimmerschiefer ist die Hauptgebirgsart der südlichen Hochlande; — Beregonium, der Sage nach die uralte Haupt- stadt von Schottland, welche durch Feuer zu Grunde gegang- en seyn soll, ist nichts weiter als eine der sogenannten ver- glasten Vestungen — vitrified forts — die man häufig in den Hochlanden antrifft, oder ein Berg von vulkanischem Ansehen; — Syanith mit Sphen bei Balahulisch; — Granit mit Topas und Beryll bei Cairngouram). — Ueber die Steinkohlennieder- lagen zu Clackmannanshire in Schottland, von Rob. Bald (die Kohlenflötze sind, wie immer in England und vielleicht über- all, schildförmig oder elliptisch begränzt, — hier bedeckt mit einer Trappformation und lehnen sich an Grünstein und Kling- steinporphyr, in welchem letztern bei Wood-Hill eine reiche

Journ. f. Chem. N. R. 5. Bd. 2. Heft.

15

Silbergrube mit Kobalters). — J. Giersen über Edinburg in Sandstein gefundene Versteinerungen (Horn — der Vermuthung nach Eichen — mit Kieselmasse durchdrungen, gleich den im Nassauischen gefundenen, über im Durchmesser und bis 6 Fufs lang, fast horizontal in östlicher Richtung liegend). — Jameson über die Sandside in Caithness (wo Syenit, Granit, Conglomerat Sandstein und Kalkstein so in einander greifen, daß eine Formation darstellen). — Dess. Geognosie von Lothian im südlichen Schottland (Herrschendes Gestein Rother Sandstein mit inliegenden trappufförmlichen dort Lecksteine genannt). — Dr. Holder über die Carica Papaya (der milchigte Saft dieser auf wachsenden Pflanze erreicht auf eine auffallende Weise Muskelfasern des Fleisches, und wird gebraucht, Fleisch zart zu bereiten). — Th. L. Dick über den wüsten bei Castle Stuart in Iverness-shire (eine lose betonte Conglomeratmasse an der See liegend, durch Eis fortgeführt). — Rob. Stevenson über das Bette der Nordsee auf einer Karte, worauf durch mehrere Profile die Tiefen und Höhen des Meeresbodens dargestellt sind; — die Tiefen nach Norden allmählig zu: die größte, bis zu 1900 Faden ist gegen Norwegen; mittlere der ganzen Nordsee 1000 Klafter; — übrigens soll dies Gewässer, wie mehrere Seen allmählig an Tiefe abnehmen, aber auch an einigen Stellen immer mehr über das feste Land hineintreten). — Major und Obrist Yule über Abbrennen der Kanonen Lunte (durch den Schlag auf ein chemisches Gemisch, dessen Zusammensetzung hier noch unnöthiger Weise geheim wird). — Fernere Versuche darüber. — Adie's Symptometer (s. dies. Heft); — neues Hygrometer (wobei das zarte Häutchen des Rohrs, Arundo Phragmites als hygroskopisches Mittel dient); — hydrostatische Schnellwage (als Verbesserung der von Dr. Coates in Philadelphia angegebenen). — G. Young über ein zu Whitby (in der Nordsecküste) entdecktes fossiles Skelet (welches ein

unbekannten Art des Delphinus anzugehören scheint). — J. Murray über das Leuchten der See (einige Reisebeobachtungen aus dem Mittelländischen Meere, besonders über die Beroë fulgens).

Annals of Philosophy, 1822. April. — Thomsons Vertheidigung seines Syst. der Chemie 6. Ed. gegen eine (sehr scharfe) Kritik von Brande (oder vielmehr von Ure) in dem Journ. of Sc. Nr. 21. — Versuche über den Widerstand des Wassers (bei Strömungen von bestimmten Geschwindigkeiten gegen Flächen unter verschiedenen Winkeln beobachtet und hier in Tabellen mitgetheilt). — Bemerkungen für Herapath's Wärmetheorie (worin unter andern die Annahme eines Schwerstoffs — gravific fluid — vertheidigt wird). — William und Richard Phillips über den Kupferkies (den crystallisirten und den warsenförmigen von Cornwall; ersterer hat zur Grundform ein spitzes Octaëder, und beide bestehen aus 7 Eisen, 8 Kupfer und 8 Schwefel). — Thomson über den Einfluß der Feuchtigkeit auf das spec. Gewicht der Gase (Berechnungen und Bemerkungen nach Sharpe's Versuchen über die Elasticität und Wärmecapacität der Dämpfe). — M. P. Moyle über die Temperatur der Gruben zu Cornwall (die von Fox beobachtete regelmäßige Zunahme der Wärme mit den Tiefen wird veränderlich befunden und von zufälligen Umständen, insbesondere von der Anwesenheit der Arbeiter hergeleitet). — Notizen (Clarke's Tod durch einen traurigen Unfall; — Zusammensetzung der Klee säure nach Döbereiner; — Fällung des Silbers durch Chlorin; — Heiße Quellen auf der Insel St. Michael; — Dalton über den gesättigten kohlensauren Kalk in den Wassern). — Londner Soc. (Fallow über eine neulich bemerkte sonderbare Erscheinung am Monde; W. Scoresby's Versuche über Magnetisirung des Eisens durch den Stofs; Stodart's und Faraday's Versuche im Großen über Legirungen des Eisens mit geringen Mengen anderer Metalle, besonders mit Silber). — Geolog. Soc. (Fox fernere Beobachtungen über die Temperatur der Gruben; Carne über die Ausbeute an Zinn und Kupfer zu Cornwall; geognostische Ab-

handlungen über engl. Gebirge und südamerikan. Bergwerke). — Bücheranzeigen (Crabb's technological Dictionary; Mem. of the astron. Soc. Vol. I.; Robison's Mechan. Philos. 4 Th., herausg. von Brewster). — Met. und astronom. Beob. — Patente u. a. w.

Philos. Mag. 1822. März. — Leeson's Sicherheitsvorrichtung an dem Knallgebläse (das Gas tritt mitten durch eine Büchse mit Quecksilber, und muß von dem Aufsteigen an den Seitenwänden abgehalten werden). — J. Moree's neuer Apparat zur Wiederherstellung des Athmens (Vereinfachung des von Murray angegebenen: eine Pumpe mit zwei beweglichen Röhren, von welchen durch Ventile die eine sich nach innen, die andere nach außen öffnet). — Murray's Vertheidigung seines Apparats (gegen die Bemerkung der Humanitätsgesellschaft, daß derselbe zu zusammengesetzt sey). — Berzel über die Behandlung der Platinerze (aus dem Franz. — gelegentlich wird angemerkt, daß nach einer Unterhandlung Londoner Kaufleute mit dem bekannten Naturforscher Zea, demaligem Abgeordneten aus Columbien, jetzt das Platin in großer Menge nach Europa gelangen werde). — Boussingault über die Verbindung des Siliciums mit Platin (aus den Ann. de ch.). — J. Reade über Refraction (verschiedene Bemerkungen). — Edmund Davy, Prof. zu Cork in Irland, über das Verhalten des Jodins zu Oelen (es wird durch Terpentinöl besonders lebhaft angegriffen, auch durch Lavendelöl, weniger durch Kümmel-, Pfeffermünz-, Dosten- und andere ätherische Oele; feste Oele werden durch Jodin bloß bräunlich). — Bersten eines Gasbehälters zu London (nicht durch Brennen des Gases, sondern durch seinen Wasserinhalt von einigen hundert Tonnen, bei dessen Ausströmen mehrere Menschen und Fabrikgebäude verunglückten, und unter andern auch das Haus mit der Familie des berühmten Naturforschers und Reisenden Edw. Dan. Clarke, der selbst einige Tage vorher, am 15. März durch Hineinstürzen in einen heißen Kessel umgekommen — weggeschwemmt wurde — completely washed away). — Neues Mittel gegen Hydrophobie (wieder aus Rußland, vom

Dr. Marochetti zu Moskau, welcher durch eine Abkochung der Genista tinct. und durch Ausschneiden kleiner Giftknoten, die sich unter der Zunge der Gebissenen zeigen sollen, Heilung bewirkt haben will). — Neues Metall (welches Prof. Giese zu Dorpat in einer engl. Schwefelsäure gefunden haben soll). — Starkes Erdbeben am 20. Dec. 1820 und 4. Jan. 1821 auf den Celebes-Inseln. — Verschiedene andere Notizen.

London medical Repository. 1822. Jan. bis Apr. — J. G. Smith über verschiedene neue Mittel, insbesondere das Croton-öl. — W. T. Iliff über das Oel von Croton Tiglium. — Carter über die Wirkungen dieses Oels (unentschiedene Resultate). — Notizen (Vogel über die Luft der Ostsee; — Humboldt über Vertheilung der Producte auf der Erde; — Vergiftung durch Cantharidentinktur; — Macartney zu Dublin empfiehlt, anatomische Präparate in einer verschieden gemischten Auflösung von Alaun und Salpeter aufzubewahren; — Arum colocasia und Arsenik gegen Elephantiasis nach Gomez Angabe in Dess. Ensaio dermosographico, Lisboa 1820. 2 P. — Dr. Meyer über die Beschaffenheit der thierischen Organe; — Brande's Analyse des Thees u. s. w.)

London med. and phys. Journal. 1822. Jan. — Granville (Herausgeber) über die Fortschritte der Medicin 1821 (unter den chem. Entd. werden ausgezeichnet: die electromagnetischen; Children über Farbe der Hieroglyphen, Danieles Pyrometer, die Arbeiten von Berard, Faraday, Serullas, Pelletier und Caventou, Schrader, Vogel, Desfosses u. A.). — Analyse der Wurzel von Helleborus niger (aus dem Journ. de pharm.). — Ueber Electromagnetismus (Davy's und Wollastons Vers.). — Anzeige der Pharmac. saxon. — Notizen (Terpentinöl gegen Krätze, u. s. w.)

Febr. — Kinglake über das Maximum medicinischer Gaben. — A. T. Thomson über Anwendung der Blausäure. Notizen (über eine perlenartige Concretion, gefunden in einer Hydrocele eines Greises; — Merkurialsalbe gegen die Rose; — über die Saamenthierchen).

March. — Sillar und Hood über die Zersetzung der Nahrung (Versuche mit einigen Thieren über die Zersetzungskraft verschiedener äußern Theile und innern Organe des Körpers). — Granville über ein neues Gas, das aus animalischer Zersetzung im lebenden Körper sich entwickelt hatte (eine Mischung von 15 Kohlensäure und 85 Schwefelstickgas, welches letztere aus 92,03 Stickstoff und 7,97 Schwefel in 100 zusammengesetzt war; — soll sich häufig bei Inflammationen und Bauchwassersuchten entwickeln). — Dora, über die hydropische Flüssigkeit, woraus sich jenes Schwefelstickgas entwickelt hatte (war zusammengesetzt aus 90 Wasser, 3,5 Eiweiß, 2 Schleim und 4 Salze). — Kinglake über Anwendung des Colchicum gegen Podagra. — Morey über künstl. Min. Wasser (aus Sillimans J.) — Notizen (Dr. Th. Thomsons Streit mit Allan zu Edinburg, ausgeglichen; — Erhaltung der Milch durch halbes Abkochen, u. s. w.)

April. — Granville's Eintheilung der Arzneimitteln (nach physiologischen Gründen). — Edmund Davy's Versuche, die Verfälschung der Milch zu entdecken (vermittelt des schon bekannten Galactometers. — Anzeige der pharmaceutischen Chemie von R. Price (sehr compendiös — nur 12 Seiten in 12°). — Notizen (blausaures Eisen gegen intermittirende Fieber, nach Dr. W. Follickover zu Baltimore; — Boa constrictor, gefunden auf der Insel St. Vincent; — Merin's Analyse der Feuchtigkeit der Porrigo, wonach der Hauptbestandtheil ossigsaures Ammonium ist).

Quarterly Review (dessen ausführlichere kritische Anzeigen bekanntlich meist den Werth gründlicher Abhandlungen haben) 1822. März. — Reisen (Dobrizhoffer über das Reitervolk der Abiponer in Paraguay; Otto v. Kotzebue's Reise in der Südsee; — Galt in Pennsylvanien; Buckingham in Palästina; Kor Porter in Georgien; Ouseley in Persien; Harmon in West-Caledonien; Morier in Persien; Lapie im Eismeer; Malte-Brun's Ann. de Voyages). — Ueber Maasse und Gewichte (die jetzt durch eine Commission, Kater u. A. zusammengesetzte Commission

mitgestellt werden). — Stewart über die Fortschritte der Philosophie (aus den Supplementen der Encycl. brit.) — Ueber Colonialhandel (nach officiellen Berichten).

Ann. de chimie et phys. 1822. Fevr. — D'Arcey über die Gasleuchtung im Hospitale St. Louis (ist jetzt wenigstens doppelt so gut und kostet kaum halb so viel, als die sonstige Beleuchtung mit Oel). — Berthier über die heißen Wasser zu St. Nectaire im Dep. des Puy-de-Dome (schon den Alten bekannt; — in der Nähe eines ausgebrannten Vulkans; — kohlensauer und besonders reich an Natronsalsen, welche hier effloresciren, während sich zugleich erdige Concretionen niederschlagen). — Ph. Grouvelle über basische und saure Nitrats (insbesondere des Zinks, Eisens, Wismuths und Quecksilbers). — Th. de Saussure über die Einwirkung grüner Früchte vor ihrer Reife auf die Luft (Seitenstück zu Berard's Preisschrift; — hier noch nicht geschlossen). — Prony über Messung der Kraft rotirender Maschinen (vermittelt eines Frictionsapparats). — Lassaigue's Analyse einer Speichelconcretion und des Speichels vom Pferde (ersterer bestand aus 84 kohlensauren Kalk, mit nur 3 phosphorsauren Kalk, 9 animalischer Substanz und 3 Wasser, letzterer enthält mehr Eiweiß und kohlensauren Kalk und weit weniger Schleim als der Menschenspeichel). — Figuier zu Montpellier über das Natronium-Goldchlorid (als eigenthümliche Verbindung gegen Pelletier behauptet). — Acad. d. Wiss. Febr. (Fourier über Poissons mathematische Theorie der Wärme; — Brongniart über einige Süßwasser-Erdatriche in der Schweiz und Italien; — Taddei über Zersetzung der Quecksilberoxydsalze durch Zinnober; — Double über die Wirkung des schwefelsauren Chinins; — Ampère zeigt an, daß nach le Baillif die Zambonische Säule bei selbst entfernten Erdbeben still steht; — Biot's Bericht über das Erdbeben am 19. Febr. — Desmoulins über die geographische Vertheilung der Thiere). — Lonchamp über das Stickgas der Schwefelwasser (gegen Anglada's Behauptung, daß dasselbe stets rein und frei von andern Gasen sey). — Davy über eine

Absetzung in den Wassern von Lucca. — Ueber die leuchtende und wärmende Kraft der verschiedenen Kohlenwasserstoffgase (nach Brande mit Bemerkungen). — Olbers in Bremen über den Einfluß des Mondes (nämlich auf die Witterung und auf die Organisation insbesondere der Kranken, — wird, wenigstens als erheblich, aus Gründen der Erfahrung und der Theorie bestritten). — Ueber die Wasserhose (aus dem Edinb. J.) — Caillot über eine neue Verbindung von Mercurocyanid und Kaliumiodid (welche bei Vermischungen der Auflösungen beider in perlmutterähnlichen Blättchen anschoß). — Vogel über das Bittermandelöl (s. dies. Jahrb. II. 119). — Ankündigung der Faune des Médecins p. *Cloquet*.

Journ. de Phys. 1821. Dec. — Davy über die Herulanischen Papyrusrollen (aus den Philos. transact.) — Ueber Bevölkerung (Berechnungen nebst geographischen Darstellungen. — Schluß). — Ampere an Van Beek über Electromagnetismus (Betrachtungen, vorzüglich über Rotation der Nadel, welche von der Bewegung des Quecksilbers bei dem Davyschen Zersetzungsversuch hergeleitet wird; am Schlusse folgende Notiz: „j'ai au moyen d'un nouvel appareil rendu aussi rapide, que je pouvais le désirer, le mouvement de révolution, toujours dans le même sens, d'un conducteur vertical, tant par l'action seule de la terre que par celle d'un conducteur horizontal plié en spirale et faisant partie du même circuit voltaïque“). — Brief von Mole (über Durchbohrung eines Vförmig gefalteten Streifens von Zinnfolie durch den electrischen Funken, mit zwei einwärts gehenden Löchern). — Mac Culloch über Chromoxyd (aus dem Engl.) — Wirkung starker Kälte (Parry bemerkte auf der Nordpolreise eine ungewöhnliche Verstärkung des Tons). — Green über das Vorkommen von Klapperschlangenskeletten in einer Höhle (aus Sillimanns J.).

Bibl. univ. 1822. Fevrier. — Fraunhofer's opt. Unters. (Schluß). — Met. Beob. 1821 zu Dieppe, Joyeuse und Dijon (als merkwürdig werden Fälle angeführt, wie auf dem Seeberge bei Gotha und zu Dijon genau dieselben gleichzeitigen

Barometerstände vorgekommen). — Nicod's Udometer (welches die Menge des Regens und die GröÙe der Verdunstung zugleich anzeigt, — wird gerühmt). — Steinhäuser zu Halle über Verfertigung der Magnete (übers. aus dies. Jahrb. III. 31) — Brande's Analyse verschiedener Theesorten (aus dem Journ. of Sc. 1822. Jan.) — Dümas Analyse des Froschhorns. — Joh. Andr. de Luc über fossile Elephanten (allgemeine geologische Betrachtungen). — Soret über den Pictit (wird wieder nach Lametherie als eine besondere Art Titanerz unterschieden und besonders in crystallognostischer Hinsicht genau beschrieben). — Erdbeben zu Genf (und von Savoyen nach Lyon) am 19 Febr. 1822 Morg. 9 Uhr 5 Min. — Gourdon über den (um $1/2$ bis $3/4^{\circ}$ R.) zu hohen Stand einiger Thermometer auf dem Frostopuncte (wird den im Quecksilber zerstreuten Lufttheilchen zugeschrieben). — Landwirthschaftl. und meteorol. Notizen.

Correspondance astron., geogr., hydrogr. etc. du Baron de Zach, 1820. Jul. — Oct. (erschieden 1821 — 1822). — Plana über die Theorie des Gleichgewichts und der Bewegung der Flüssigkeiten, welche ein beinahe sphärisches festes Sphäroid bedecken (eine durch mehrere Hefte gehende analytische Untersuchung, deren Hauptresultat: daß an den Polen die Meeresiefe am größten ist). Ders. über die Dichtigkeit und den Druck der Schichten des Erdsphäroids. — B. v. Zach über die wissenschaftlichen Arbeiten der Armenier auf der Insel St. Lazaro bei Venedig. — A. Rossi über den Golf von Speccia (mit einigen naturhistorischen Notizen). — Brief vom Capt. G. A. Smyth (über die Expeditionen nach dem Nordpol und in's Innere von Afrika. — Entdeckung des Eihorns in Tibet. — Ausfluß des Nigers in den Atlantischen Ocean). — Rumkors Schreiben auf seiner Reise zur Sternwarte auf Neuholland. — Ueber den Cometen von 1821 im Pegasus. — Ueber den 1572 — 1574 in der Cassiopeia erschienenen hellglänzenden Stern. — Aldini über das Gaslicht auf Leuchtthürmen (insbesondere zu Triest; auf italienischen Pharen wird diese treffliche Erleuchtung noch vermißt). — Ueber die merkwür-

digen Cometen von 1264 (und 1556, soll wieder kommen 1848). — Fr. Ricardi über Deutung der Hieroglyphen. — Ueber den von Gauss angegebenen Heliotrop (ein Planspiegel zu Signalen mit Sonnenlicht — vielleicht auch zu Telegraphen). — Sonderbares Mißverständniß (in Bomare's Dict. de l'hist. nat. 3. Ed. Paris 1776 wird nämlich gesagt, daß der Admiral Drake 1605 durch „crabes oder cancrea d'une grandeur demesurée“ umgekommen sey).

Journ. de Pharmacie. 1822. März. — Henry über Darstellung der gebräuchlichen Jodinpräparate (insbesondere der kalischen und mercurialischen, wie sie in der K. Central-Apotheke bereitet werden, mit Bemerkungen). — Bouillon-Lagrange über die Korksäure (Analyse: 3 Kohlenst., 2 Oxyg., 0,375 Hydr.) — Virey über Bernstein (nach F. A. Schweiger; — auch zu Antail bei Paris mit Braunkohle in einem Kalklager — calcaire à cerithes — entdeckt). — Ders. über ein neues in den Handel gekommenes Lign. hephr. (schwärzlich; — die Tinktur giebt nicht das bekannte Farbenspiel des ächten; — von eigenthümlichen Geschmack nach Salpeter und Eisen; — bestimmt als Jaricanda Brasiliana Ju (s) — Des berühmten Arates J. N. Hallé Tod (zu Paris am 11. Febr. 1822; geb. das. 6. Jan. 1754). — Bibliographie (Riffault's Suppl. zu Thomson's Chemie 5. Ed.; — Decroix Traité sur les savons; — Taddei's Recherches sur un antidote contre le sublimé corr.) — Bulletin der Soc. d. Pharm. Jan. (Boutron-Charlard über die Turpethwurzel; — Taddei über das Glyadin als Reagens für Gerbstoff in weingeistigen Flüssigkeiten; — Petit, Apotheker zu Corbeil, über eine neue Pülverungs-Maschine; — neue pharmazeutische Nomenclatur von Duret und Chereau; — Vereinigung des Bull. de la soc. de Ph. mit dem Journ. de Ph.) — Boutron-Charlard's Analyse der Wurzel des Convolvulus Turpethum Linn. (faet ganz die Bestandtheile der Jalappe). — Robiquet über Bereitung des Hydriodin-Kal's (mit Bemerkungen über Verfälschung).

Annales générales des sciences physiques. 1821. Juin. (zuletzt erschienenenes Stück, worauf diese reichhaltige Zeitschrift bis jetzt unterbrochen worden). — Chabrier über das Sonnensystem (angenommen wird ein fluide sidéral — Wasserdunst —, worin die Planeten schwimmen). — Van der Eyk über Electromagnetismus. — Drapez über die Steinkohlen im Hennegan — Anzeige des Cuvierschen Werks über die fossilen Thiere. — Ankündigung des Dict. classique, de l'hist. nat. (soll auf 12 Bände beschränkt und von ausgezeichneten Gelehrten redigirt werden) — Wurzer über crystallisirten (vierseitig prismatischen) Baryt, der sich in einer Auflösung von Schwefelbaryum gebildet. — Hensmanns, Prof. zu Löwen, über eine besondere Reaction der Salzsäure auf Quecksilberoxyd (es wurde unter starker Erhitzung schwärzlich; — die besondere Beschaffenheit der angewandten Substanzen wird nicht angegeben).

Bibliothèque physico-économique p. A. Th. de Berneaud. Paris 1822. Jan. — März (meist landwirthschaftlich-botanischen Inhalts). — Linnéische Societät zu Paris (gestiftet 1788, neuerlich wieder hergestellt. Oeffentliche Sitzung an Tournefort's Todestage den 28. Dec. unter Vorsitz Lacepède's, Buffons Adoptivsohne; — Anzeige der Erscheinung eines neuen Bandes ihrer Schriften; — Affiliation von 5 einheimischen und 11 fremden Societäten; — beschlossene neue Edition der Philosophia bot. mit Noten von 11 Mitgliedern. — Preis für 1823 über Saftumlauf. — Vorl. von Berneaud über Theophrast's System; Lefébure über Tournefort; Mauricet über Ernährung der Pflanzen und Thiere; Lemoureux über Bildung der Geoden; d'Urville über die vulkanischen Inseln von Santorin und die neuentstandene Insel Camini; Lalanne über Bildung der Holzringe; d'Urville's Flora von Griechenland; Madiot über das amerikanische fliegende Eichhörnchen, welches auch bei Lyons einheimisch entdeckt worden; Gaillons microscopische Untersuchungen über die Ulva intestinalis; Perrottet über den aus der Augia sinensis gezogenen Firnis; Fodéré's

Reise in die Seealpen; Poiret's Plan seines Werks über die ökonomischen Pflanzen Europa's; Lefebüre's Monographie der Centaureen — ausgestellte Preise von den ökon. Soc. zu Bar - sür - Ornain, zu Orleans, Lüttich). — J. de Saint-Martin über das geheimnißvolle Agens, wodurch die Pflanzen ihre bestimmte Blüthezeit halten (Vermuthungen). — Ob die Weinblüthen dem Honig schaden? (widerlegt von Beau-nier). — Ueber die Cultur nützlicher Gewächse (verschiedene Abhandlungen: über *Triticum repens*; *Agrostis stolonifera*; *Medicago lupulina*) — Perrottet über den Pflasterbau in Indien (unter dem Schutze der *Erythrina*, wovon 3 Arten auch im Pariser Garten gedeihen). — Notizen (Gyps zum Kleebau; fälschliche Wiederherstellung des schlechten Kleesamens durch Vitriol; vortheilhafte Beimischung der Torfasche zur Poudrette und zum Urat; *Viola sudetica* in Gärten veredelt; Georgischer Hafer trägt 3ofältig; Eyer aufbewahrt in Kalk; Entrindung des Bauholzes auf dem Stamme; Saat in Linien; Knochenmehl zum Dünger; vergebliche Versuche, den Seidenwurm mit einheimischen Pflanzen zu nähren; Aufbewahrung des Korns in bleiernen Kästen; Warnung, den Kornbrand durch unbekannte, oft giftige chemische Mittel zu verhüten; Kasthofers Garten für Alpenpflanzen auf einem Berge bei Interlaken). — Lapostolle's stroherne Blitzableiter (von neuem empfohlen von Thollard). — Bücher (Caumelle's *culture de l'Arachnida*; Dombasle's *Calendrier du bon cultivateur*; Rond's *Cultivateur françois*; Moreau's *bon Mé-nier*; Thouin's *Monographie des greffes*; Peignot's *Essai chronologique sur les hivers les plus rigoureux, et sur les effets les plus singuliers de la foudre etc.*)

Revue encyclopédique 1822. März. — Geoffroy-Saint-Hilaire über Physiologie (ihre heutige Ausdehnung und mangelhafte Repräsentation in der Pariser Acad.) — Champoleion über den Obelisk auf der Insel Philä (einer der neuesten aus der Zeit der Lagiden; — die bekannte griechische Inschrift ist keine Uebersetzung der hieroglyphischen). — Notizen (D. Cochrane's Reise nach dem Altai; — Ben-

et über die fruchtbaren Gegenden des alten Gyrene, jetzt Joffa; — Griffiths Dampfswagen; — Ruinen einer uralten mexicanischen Stadt; — Krinkoff über noch lebende gigantische Thiere im hohen Norden; — Elephantengerippe bei Worones; — Mutis's 4000 Gemälde südamerikanischer Pflanzen. — Gelehrte Gesellschaften: Ceylon (Wright über einen Felsen bei Colombo, und meteorologische Beobachtungen). — Petersburger mineralsog. Soc. (Vorles. am 10. Jan.: Scherer über den Nutzen der Mineralogie; — Le Maistre's Versuche zur Erklärung der Wasserhosen; — Kovanka's Biographie des Chemikers Wlassof) Brüssel 1821 (Preisschriften: Drapez über die Mineralogie des Hennegau's; Marée, Apotheker zu Löwen, über die Schwefelalkalien; Coulier, Fabrikant zu Paris, über das Berlinerblau) Rouen 1822 (Morin's Analyse der Quassia rubra und des Stintfleisches) Soc. d'encouragement zu Paris (Sirhenry über damascirten Stahl; — Jollivet vermacht der Gesellschaft 400,000 Franks) Soc. de Geographie zu Paris (Präsident: Laplace; verschiedene Vorll. von Malte-Brun und Roux).

Effem. lett. di Roma. 1822. Febr. — L. Marini's Verfahren, die Voluta ioniana des Vitruvs zu beschreiben (Auszug aus einer zu Rom 1821 erschienenen Schrift). — P. Ruffini über Laplace's Wahrscheinlichkeitslehre (Bem. über deren Anwendung auf moral. Gegenstände, — aus vier Mem. ausgez.) — L. Martorelli über die Gerüche (odori) bei den Alten (in Beziehung auf Stellen bei Horaz und A.; — mit Bemerkungen über den Stoff der antiken Kleidungen u. s. w.) — Anzeigen (verschiedener deutscher, franz. und engl. Schriften).

L'Iside. Palermo 1822 (neue encyclopädische Zeitschrift für Sicilien, welche monatlich 2mal erscheint) enthält in den ersten 3 Heften unter andern: Ueber den jetzigen Zustand der Künste und Wissenschaften in Sicilien (die Mathematik wird am wenigsten vernachlässigt). — Gautieri über den Einfluß der Wälder (nämlich auf die Salubrität der Länder und deren Cultur). — Ueber den Anbau der Kartoffeln (die neulich in Sicilien eingeführt worden).

Antologia di Firenze Nr. XV. — Ueber Joubert's Reise in Armenien. — Die Institute zu Hofwyl. — Taddai über einige chemische Gegenstände (ein Schreiben aus Paris). — Inghirami über die Nivellation von Toscana. — Gallizioli über Giftpflanzen (in medicinischer Hinsicht). — Vorll. in der *Accademia dei Georgofili*. — Ridolfi über einige physicalische Gegenstände (Brief an Taddai nach Paris, vorzüglich über Electromagnetismus). — Ueber die Fortschritte der Nordamerikaner (besonders in den mechanischen Künsten).

Giornale enciclop. di Napoli, 1821. Fasc. I und II. — P. Portal über den Eisenglanz (insbesondere den vulkanischen Eisenglimmer). — Ueber das Meteor zu Lecce (gesehen Abends am 29. Nov. 1820). — Die neueste Eruption des Vesuv (am 16. Jan. 1820; beschrieben von T. Monticelli und dem französischen Reisenden Croutel, welcher sich bald nachher in den Schlund stürzte). — Notizen (Verhandlungen der medicinisch-chirurgischen Soc. zu Neapel; — neue electrische Batterie; — Manufacturen in Egypten; — Frediano's Besuch des Ammonstempels; — Erhaltung anatomischer Präparate durch Salzaufösungen; — Taddai's Mittel gegen Sublimat; — Ricci's galvanische Versuche). — Ueber das neue Observatorium auf dem Capodimonte zu Neapel.

Journal de l'Ecole roy. polytechnique, Paris 1820, enthält außer den rein mathematischen Abhandlungen von Poisson, Poincot und Couchy die bekannte Preisschrift von Dulong und Petit über die Messung der Temperaturen und über die Gesetze der Wärmemittheilung S. 189—204 (s. dies. Journ. XXV. 504).

Memoires du Muséum. T. VIII. Paris. 1822. Vauquelin's Analyse der Frucht von Baobab *Adansonia*. 1—11. — Dutrochet über das Wachsen und die Reproduction der Vegetabilien. 12—46 (noch nicht geschlossen; — mit 46 Figuren). — Chabrier über den Flug der Insecten (Schluß) 47—92. — D'Orbigny über mehrere neue fossile Mollusken, mit Abbildungen. 93—110. — Latreille über den Ursprung des Wachses. 138—148. — Dolalands Bericht von seiner

naturwissenschaftlichen Reise nach dem Kap. 149 — 168. — Brongniart über Classification und das Vorkommen der fossilen Pflanzen, mit zahlreichen Abbildungen. 203 — 240.

- Journal of Science 1822. April oder Nr. 25. A. Ure, Prof. zu Glasgow, über das Kalkchlorid (Tennant's Bleichpulver; — über die mangelhaften Analysen desselben von Dalton, Henry, Welter, Thomson und Grouvelle; neue synthetische und analytische Untersuchungen, wonach die Verbindung des Chorsins mit dem Kalkhydrat unvollständig und nicht bestimmt zu seyn scheint; — Bereitung im Großen und Erklärung des Processes; Prüfung vermittelt Indigaüflösung; gelegentliche Untersuchung der Oxyde und einiger Salze des Mangans). — Ueber die Vernachlässigung der Mineralwasser zu Bath (der Badearzt klagt hier über Mangel an Empfehlung von den jetzigen Aerzten, welche Hydrargyri Doctores seyen). — Sam. Parkes über wissenschaftliche Journale (welche in England von 1681 bis 1749 erschienen). — Dr. J. Nimmo über die Saamen von Croton Tiglium (deren Oel jetzt wieder in Gebrauch gekommen; sie enthalten 27,5 Pc. einer eigenthümlichen scharfen, in Alkohol auflöselichen Substanz, außer dem Oele; zuletzt empfehlende ärztliche Beobachtungen). — Ueber einen griechischen Aschenkrug (nebst Abbildung des Kirchhofs bei Athen, woraus Hr. Vulliamy das mit Asche nebs einer goldnen Spange gefüllte Gefäß hervorgesucht). — J. F. Daniell über barometrische Correctionen (hinsichtlich der Feuchtigkeit, mit Hülfe des neuen Hygrometers; dabei Tabellen und Exempel). — H. H. Jun zu Glasgow über einen Indicator für Dampfmaschinen (noch nach Watt selbst, mit einer Abbildung: ein an den Cylinder der Maschine befestigter kleiner Cylinder, mit einer Feder und einem Gewichte, das durch die Spannung des Dampfs mehr oder weniger gehoben wird). — Dr. A. P. W. Philip zu Edinburg über Physiologie (Betrachtungen über die verschiedenen Systeme und deren practischen Einfluß). — Davies Gilbert über Lüftung der Zimmer und Ableitung heißer Luft (auf den Calcul gegründete Vorrichtungen, angebracht im Parlemensgebäude). — J. Shaw

über paralytische Entstellungen des Angesichts (in Beziehung auf die verschiedenen Nerven). — Ray über Calcination der Metalle (von Children wieder in Erinnerung gebracht, um zu zeigen, wie auch schon ältere Chemiker darüber ziemlich richtige Ansichten hatten). — Fortschritte der Ausländer in der Chemie (unsern Lesern bekannt). — J. F. Necker de Saussure's Voyage en Ecosse. 3. B. Geneve (ausführliche Anzeige, wie sie dies treffliche geognostische Werk von Necker's Einzel verdient). — Astronomische und nautische Collections (gegen Baily's Bemerkungen über den Naut. Alm.; — Stellung der kleinen Planeten; — South's astron. Beobbb.). — Miscellen (bekannt).

A u s z u g
des
meteorologischen Tagebuchs

v o m
P r o f e s s o r H e i n r i c h
in
R e g e n s b u r g.

J u n i u s 1 8 2 2.

		B a r o m e t e r.					
Mo- nats- Tag.	Stunde	Maximum		Stunde	Minimum		Medium
1	10 F.	27''	2''', 74	6 A.	27''	2''', 00	27'' 2'''
2	10 F.	27	2, 42	6 A.	27	1, 67	27 2,
3	8 F.	27	5, 00	4 A.	27	2, 52	27 2,
4	10 F.	27	3, 34	8 A.	27	2, 09	27 2,
5	10 F.	27	2, 29	6 A.	27	1, 00	27 1,
6	4 F.	27	1, 09	4 A.	27	0, 07	27 0,
7	10 F.	27	1, 09	6 A.	27	0, 09	27 0,
8	8 F.	27	0, 94	6 A.	26 11,	96	27 0,
9	10 A.	27	1, 27	4 F. 6 A.	27	0, 27	27 0,
10	8 F.	27	1, 77	4. 6 A.	27	1, 16	27 1,
11	8 F.	27	1, 69	6 A.	27	0, 30	27 1,
12	10 A.	27	0, 77	2 A.	27	0, 03	27 0,
13	7 F.	27	1, 12	7. 9 A.	27	0, 00	27 0,
14	8 F.	27	0, 50	7 A.	26 11,	39	26 11,
15	8 F.	26 10,	32	6½ A.	26	8, 76	26 9,
16	9½ A.	26 11,	37	4 F.	26	9, 77	26 10,
17	10 A.	27	2, 20	4 F.	26 11,	78	27 1,
18	4. 8 F.	27	2, 24	8. 10 A.	27	0, 75	27 1,
19	4 F.	26 11,	85	6 A.	26 10,	24	26 11,
20	10 A.	27	0, 06	Mittags	26 10,	25	26 10,
21	8. 10 F.	27	1, 76	4 F.	27	0, 96	27 1,
22	8. 10 F.	27	2, 18	6 A.	27	1, 34	27 1,
23	9 F.	27	1, 76	6 A.	27	0, 61	27 1,
24	9 F.	27	1, 17	6 A.	27	0, 34	27 0,
25	8. 10 A.	27	1, 47	4 F. A.	27	1, 04	27 1,
26	8. 10 F.	27	1, 77	6 A.	27	0, 97	27 1,
27	5½ F.	27	0, 81	6 A.	26 11,	79	27 0,
28	9½ A.	27	1, 87	5 F.	27	0, 00	27 1,
29	4 F.	27	1, 57	5 A.	27	0, 37	27 0,
30	8. 10 F.	27	1, 20	6 A.	27	0, 39	27 0,
Im gan. Monat	d. 4. F.	27	3, 34	d. 15. A.	26	8, 76	27 0,

Thermometer.			Hygrometer.			W i n d e.	
	Mini- mum	Me- dium	Ma- ximum	Mini- mum	Me- dium	Tag.	Nacht.
1	13,0	18,09	828	688	779, 8	NW. 1	W. 1.
2	12,0	18,50	851	665	780, 1	NO. NW. 1	O. N. 1
3	13,0	18,00	857	810	853, 0	SO. NO. 1	NO. SO. 1
4	9,7	17,41	861	795	835, 0	SO. 2	SO. 1
5	10,0	18,24	869	720	816, 5	OSO. 1	O. NW. 1
6	11,0	18,04	839	725	774, 1	SO. NO. 1. 2	NO. NW. 1
7	11,4	18,65	818	650	785, 1	NO. NW. 1. 2	NNO. 1
8	12,0	17,85	873	730	818, 9	NO. 1. 2	NO. NW. 1
9	9,8	17,19	866	797	858, 4	ONO. 2	ONO. 1
10	9,6	15,40	860	825	844, 5	SO. 1	SO. NW. 1
11	6,7	16,90	875	758	831, 8	NW. 1	NW. 1
12	9,7	15,62	824	790	806, 4	NW. 1	NW. 1
13	9,2	15,41	870	745	819, 9	NW. 1	NW. 1
14	10,2	16,72	885	850	857, 1	NW. 1	SO. 1
15	10,8	16,05	858	700	722, 3	SO. NW. 1	W. 1
16	15,2	16,17	772	595	695, 7	SW. NW. 1	W. N. 1
17	10,5	15,85	810	656	747, 1	NW. NO. 1	NO. 1
18	8,0	15,14	840	645	791, 7	NO. NW. 1	NW. 1
19	10,0	16,48	859	600	775, 9	NW. 1	NW. NO. 1
20	10,0	14,23	797	644	759, 2	SW. 1	SW. N. 1
21	10,8	15,55	855	655	767, 3	NW. 1	NW. 1
22	8,8	16,90	863	708	802, 4	NW. 1	NW. 1
23	10,0	18,76	875	745	823, 0	SW. NW. 1	NW. 1
24	14,8	19,20	837	718	790, 1	SW. NW. 1	WSW. 1
25	12,2	15,83	812	712	782, 8	NW. 1	N. SW. 1
26	11,0	15,55	798	605	727, 4	NW. 1	NW. 1
27	10,0	17,15	856	632	765, 8	NW. NO. 1	NNO. 1
28	13,7	16,40	808	680	753, 0	W. NO. 1	N. 1
29	11,5	15,64	800	575	690, 0	N. NW. 1	SW. 1
30	12,0	14,60	800	621	720, 0	SW. 1. 2	SW. 1
31	6,7	16,65	883	575	783, 8	—	—

Monatstg.	Witterung.			Summe Ueber den Witterung
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere T. Schöne T. Verm. Tag. Trübe Tag. Windige Sturmische Tage mit Gewitter
1.	Vermischt.	Vermischt.	Heiter.	Heitere T. Schöne T. Verm. Tag. Trübe Tag. Windige Sturmische Tage mit Gewitter
2.	Heiter.	Schön.	Heiter.	
3.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	
4.	Heiter. Wind.	Heiter. Wind.	Heiter.	
5.	Heiter.	Schön.	Schön.	
6.	Vermischt.	Wind. Regen. Gewitter.	Schön.	Heitere N.
7.	Verm. Wind.	Vermischt.	Heiter.	Schöne
8.	Heiter.	Heiter. windig.	Heiter.	Verm.
9.	Heiter. Wind.	Heiter. Wind.	Heiter.	Trübe
10.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	Windige Sturm. Nächte mit
11.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	— mit
12.	Vermischt.	Verm. Regen. Entf. Gew.	Schön.	Betrag der
13.	Vermischt.	Verm. Trüb.	Schön.	14,7 Par
14.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	Herrschend
15.	Schön. Regen. Gewitter.	Vermischt.	Gewitter. Regen. Trüb.	ganz vorh.
16.	Vermischt.	Vermischt.	Schön.	Mittl. Heite
17.	Vermischt.	Schön. Wind.	Heiter.	Atmosph
18.	Schön.	Schön. Heiter.	Schön.	Zahl der
19.	Schön. Heiter.	Heiter.	Heiter. Schön.	tungen 5
20.	Vermischt.	Trüb. Regen.	Trüb. Verm.	Anm. Mit Jany fange wärtige Be gen in eine Local an, niedrige als der 1. d. Nov. 1812 astronom. T. dass von al meterhöhen ner Paris muss abge den, wenn den vorige niren soll natlichen man hier sicht gene
21.	Vermischt.	Schön.	Heiter.	
22.	Schön.	Schön. Heiter.	Heiter.	
23.	Schön.	Heiter.	Schön.	
24.	Schön. entf. Gew.	Vermischt.	Schön.	
25.	Vermischt.	Trüb. Regen.	Vermischt.	
26.	Vermischt.	Regen. Verm.	Schön. Heiter.	
27.	Heiter.	Schön.	Verm. Heiter.	
28.	Schön.	Verm. entf. Gew.	Schön.	
29.	Verm. Trüb.	Trüb. entf. Gew.	Trüb. Regen.	
30.	Trüb.	Trüb. Wind.	Entf. Gewitter. Trüb. Regen.	

Ueber einige auffallende Wirkungen der Volta'schen Säule auf das Electrometer, und über die Leitungsfähigkeit des Glases und anderer Isolatoren.

V o n

Prof. Gustav Bischof in Bonn.

Als ich im Laufe des gegenwärtigen Semesters, Behufs meiner Vorlesungen über Experimentalchemie, die Volta'sche Säule wie gewöhnlich aufbaute, wollte ich meinen Zuhörern unter andern die Gegenwart der Elektricitäten an dem Behrenschen, vom Hrn. von Bohnenberger verbesserten Electrometer zeigen, hiebei kam ich auf einige Erscheinungen, die mir zu auffallend waren, als das ich sie nicht hätte weiter verfolgen und genauer prüfen sollen. Ich bemerke zunächst, das meine Säule eigentlich aus zwei in homologer Ordnung aufgebauten Säulen bestand, wovon die eine 123 Plattenpaare hatte, und sich nach oben mit dem Kupferpol, die andere 39 Plattenpaare hatte, und sich nach oben mit dem Zinkpol endigte. Beide Säulen standen in zwei abgesonderten Gestellen auf Glasplatten und waren

durch einen Mössingstreifen in Zusammenhang. Die Platten hatten 9 Quadratzoll Fläche, und waren mit Pappeplatten in Kochsalzwasser getränkt aufgebaut. Obgleich dieselben Platten schon mehrmals gedient hatten, und die Zinkplatten auch zum Theil schon sehr zerfressen waren, so war die Wirkung der Säule doch noch so kräftig, daß die Transpositionsversuche Davy's u. s. w. noch recht gut angestellt werden konnten, auch beim Schließsen der Kette noch deutliche, beim Tageslicht sichtbare Funken zum Vorschein kamen.

Das Elektrometer, dessen ich mich zu den folgenden Versuchen bediente, war mit einem Condensator versehen, den ich aber hiezu nie gebraucht habe; es ist von dem Mechanikus Buzengeiger in Tübingen verfertigt, und hatte ganz die bekannte Einrichtung.

Um mich in der Folge so viel wie möglich der Kürze bedienen zu können, bemerke ich, daß ich unter Zink und Kupferpol stets die beiden Pole der

*) Meine Säulengestelle bestehen aus einem gefirniften Brette von nahe 1 Fuß Fläche, auf demselben sind 4 senkrecht stehende 22 Zoll hohe, holzerne, parallelepipedische Säulen angebracht, durch welche in gleichen Entfernungen von unten nach oben je 3 Holzschrauben sich schrauben lassen, an deren inneres Ende ein holzerner Cylinder befestigt, welcher in kleine Gläser von breiten Böden eingekuttet ist. Diese Schrauben mit ihren Gläsern sollen dienen, die Säule isolirt zu halten, und die beschriebene Einrichtung vorzusetzen, in demselben Gestelle Platten von verschiedener Größe aufzuschichten und zu halten, und zwar so, daß man zu jedem einzelnen Plattenpaar bequem kommen kann.

Volta'schen Säule, unter $+$ und $-$ Pol aber die beiden nach unten gekehrten Pole der beiden in dem Glase des Elektrometers befindlichen Zambonischen Säulen verstehe. Zwei Stellen an der äußern Fläche des Glases des Elektrometers, welche, wie sich ergeben wird, eine besonders wichtige Rolle bei den nachstehenden Versuchen spielen, will ich $+$ und $-$ Stelle am Glase nennen: sie bezeichnen diejenigen Orte an der äußern Fläche des Glases, welche in den feinsten Entfernungen von den beiden Polen der Zambonischen Säulen abstehen. Eine durch die beiden, nach unten gekehrten Pole in Gedanken gezogene, und bis an die äußere Fläche des Glases verlängerte Linie trifft, wie leicht einzusehen, diese beiden Stellen.

Als ich meinen Zuhörern zeigen wollte, daß das Goldblättchen des Elektrometers von dem $-$ Pole angezogen werde, wenn der Zinkpol durch einen Leitungsdraht mit dem Knopfe des Elektrometers in Verbindung gesetzt wird, und daß diese Anziehung annehme, wenn man den vorher isolirten Kupferpol leitende Verbindung mit der Erde setzte, berührte ich zufällig mit der einen Hand die beiden oben bezeichneten Stellen des Glases, während ich den Draht vom Kupferpol in der andern Hand hatte: sogleich wurde das Goldblättchen sehr heftig von dem $-$ Pole angezogen und wieder abgestoßen, und dies dauerte so lange fort, als ich in der Berührung beharrte. Diese für neue und auffallende Erscheinung veranlaßte mich nun zur Erforschung der nähern Umstände derselben. Um bei den folgenden Versuchen jede mögliche Täuschung zu verhüten, habe ich nach je-

dem einzelnen Versuche das Elektrometer durch einen guten Leiter ausgeladen, so daß ich also sicher seyn konnte, daß keine freie Elektrizität zurückgeblieben ist. Daß die Versuche auf einem feststehenden Tische vorgenommen wurden und ich jede Erschütterung desselben sorgfältig vermied, versteht sich von selbst *).

*) Ich begann meine Versuche am 4ten Tage, nachdem die Säule aufgebaut worden war, und setzte sie fort bis zum 12ten Tag. Die Wirksamkeit der Säule nahm während dieser Zeit nicht beträchtlich ab; nur an einem Tag, als ich am Abend vorher die Vorrichtung zur Wasserzersetzung mit der Säule in Verbindung gebracht hatte, fand ich sie ungewöhnlich schwach; sie erholte sich jedoch am folgenden Tage wieder. Je länger indess die Säule stand, desto längere Zeit war nach jeder Entladung auch erforderlich, bis sie wieder ihre volle Ladung angenommen hatte; weshalb die später angestellten Versuche mir ziemlich viele Zeit kosteten. Uebrigens blieben die Resultate stets constant. Nachdem ich schon am ersten Tage, wo ich mich mit diesen Versuchen beschäftigte, mit den Grunderscheinungen vertraut geworden war, lud ich Herrn Stud. Förstemann aus Nordhausen, einen meiner fleißigsten und thätigsten Zuhörer, der seit ohngefähr einem halben Jahre täglich meinen chemischen und physikalischen Arbeiten mit vielem Eifer und dem besten Erfolge beiwohnt, zur Fortsetzung dieser Versuche ein. Herr Förstemann unterstützte mich hiebei nicht nur sehr thätig, sondern ich verdanke auch seiner Beobachtung die Kenntniss einiger der im Folgenden-beschriebenen Erscheinungen.

Bischof.

Erste Reihe von Versuchen.

Die Pole der Volta'schen Säule werden durch metallene Leiter oder durch den menschlichen Körper mit dem Elektrometer, welches auf dem Tische der Säule steht, in unmittelbare oder mittelbare Verbindung gesetzt.

1.

Der Zinkpol wurde mit dem Knopfe des Elektrometers durch einen Draht in Verbindung gebracht, der Kupferpol war isolirt: das Goldblättchen wurde etwas von dem — Pole angezogen. Hierauf berührte ich mit dem Finger den Kupferpol und erfolgte eine abermalige Anziehung des Goldblättchens. Als ich einen Finger der andern Hand, während ich mit dem Kupferpol in Verbindung blieb, dem Glase des Elektrometers näherte, nahm die Anziehung abermals zu, und bei unmittelbarer Berührung der — Stelle schlug das Goldblättchen zu wiederholten Malen an den — Pol an, dies dauerte so lange, als ich in der Berührung beharrte. Berührte ich die + Stelle, so schlug das Goldblättchen wiederholt an denselben Pol an, und dies dauerte wieder so lange, als ich in der Berührung beharrte. Auch wenn mit dem Finger einer der beiden nach oben gekehrten Pole der beiden Zambonischen Säulen berührt wurde, erfolgte eine Anziehung des Goldblättchens zum — Pol, jedoch nicht so bedeutend, als in den beiden vorigen Versuchen, und die Anziehung und Abstossung geschah in viel grösseren Zeitintervallen, und manchmal war eine Berührung von

einer Minute erforderlich, ehe das Goldblättchen dem — Pol zueilte.

2.

Berührte ich mit meinem Finger den Kupferpol, während der Zinkpol isolirt war, so bewegte sich das Goldblättchen etwas gegen den + Pol, obgleich ich durchaus in keiner anderen Berührung, als durch den Fußboden und den Tisch, mit dem Elektrometer stand. Diese Bewegung des Goldblättchens erfolgte selbst dann noch, wenn eine andere Person, sie mochte stehen, wo sie wollte, den Kupferpol berührte. Auch war kein Unterschied wahrzunehmen, ob der Zinkpol isolirt war oder nicht.

3.

Berührte ich, wie vorhin, den Kupferpol und mit einem Finger der andern Hand den Knopf des Elektrometers, während der Zinkpol immer isolirt blieb, so wurde mit großer Kraft das Goldblättchen vom + Pol angezogen, dann wieder abgestoßen, und dies dauerte so lange fort, als ich in der Berührung beharrte. Berührte ich zuerst den Kupferpol, wodurch also nach dem vorvorigen Versuche das Goldblättchen dem + Pol sich etwas näherte, und hierauf mit dem Leitungsdraht des Zinkpols den Knopf des Elektrometers, so war die Bewegung des Goldblättchens nach dem — Pol viel stärker, als wenn ich zuerst den Leitungsdraht mit dem Knopfe und dann den Finger mit dem Kupferpol in Berührung brachte. Dieser Unterschied erklärt sich sehr leicht daraus: daß in diesem Falle das Goldblättchen schon etwas weniger von dem — Pol angezogen wurde, weshalb die Be-

rührung des Kupferpols keine so beträchtliche Bewegung nach derselben Richtung mehr veranlassen konnte; während in jenem Falle das Goldblättchen zuerst etwas nach dem $+$ Pole bewegt wurde; folglich die Berührung des Leitungsdrahts vom Zinkpol mit dem Knopfe des Elektrometers eine stärkere Bewegung nach dem $-$ Pol verursachen mußte.

4.

Beide Pole der Säule wurden isolirt, mit der einen Hand der Kupferpol, mit der andern die $-$ Stelle des Glases berührt: das Goldblättchen wurde vom $-$ Pol angezogen, aber nur schwach.

5.

Der Kupferpol wurde durch einen Mössingdraht in leitende Verbindung mit der Erde gesetzt und mit dem Zinkpol der Knopf des Elektrometers berührt: es wurde das Goldblättchen von dem $-$ Pol angezogen. Berührte ich noch zugleich den Kupferpol mit dem Finger, so näherte sich das Goldblättchen noch mehr dem $-$ Pol, und berührte ich endlich mit der andern Hand die $-$ Stelle des Glases, so wurde wie oben (1) das Goldblättchen von dem $-$ Pol schnell angezogen und abgestossen, und dies dauerte so lange abwechselnd fort, als ich in der Berührung beharrte. Ueberhaupt fanden ganz dieselben Erscheinungen statt, als wenn der Kupferpol nicht mit der Erde durch einen Leitungsdraht in Verbindung gesetzt worden wäre.

6.

Eine andere Person berührte den Kupferpol der Säule, der Zinkpol war mit dem Knopfe des Elektro-

meters in leitender Verbindung, ich näherte mich der Stelle des Glases: augenblicklich wurde das Goldblättchen von dem — Pol angezogen, ohne jedoch anzuschlagen, wenn ich auch längere Zeit in der Berührung beharrte. So wie ich aber die andere Person berührte, so traten ganz dieselben Erscheinungen, wie oben (1) ein: das Goldblättchen wurde nämlich mit ziemlicher Heftigkeit und wiederholt angezogen etc, etc.

7.

Stellte ich mich auf einen Isolirschemel mit gläsernen Füßen, so traten ganz dieselben Erscheinungen ein.

8.

Ueberhaupt konnte ich alle die bisher angeführten Erscheinungen hervorrufen, ich mochte auf dem Isolirschemel stehen oder nicht.

9.

Es fanden ganz dieselben Verbindungen, wie vorhin (7) statt, nur mit dem Unterschiede, daß ich nicht isolirt war, und statt mit dem Finger unmittelbar die — Stelle des Glases zu berühren, die mittelbar durch einen silbernen Löffel geschah: das Goldblättchen wurde von dem — Pol angezogen, aber nicht berührt.

Bei Wiederholung dieses Versuchs zwei Tage später, wo man doch eher eine verminderte Wirkung hatte vermuthen sollen, erfolgte jedoch bei der ersten Berührung mit dem silbernen Löffel sogleich Anziehung und Abstoßung; was wahrscheinlich darin seinen Grund haben mochte, daß die Säule längere

eit müssig gestanden hätte, und daher kräftiger wirkte.

10.

Der vorige Versuch wurde ganz auf dieselbe Weise zuerst mit einer Glasstange, dann mit einer Siegellackstange, statt des silbernen Löffels, wiederholt: mit jener die — Stelle berührt, zeigte sich eine stärkere Anziehung an dem — Pol, als mit dieser: in beiden Fällen aber war sie schwach *).

11.

Nachdem die Säule einige Stunden müssig gestanden hatte, stellte ich dieselben Versuche mit dem Zinkpol, wie bisher mit dem Kupferpol an.

12.

Der Zinkpol wurde isolirt, mit dem Kupferpol der Knopf berührt: der + Pol zog das Goldblättchen bis zur Berührung an. Dies geschah öfters, doch nicht allemal, je nachdem der Säule mehr oder weniger Ruhe gelassen worden war. Die Anziehung wurde vermehrt, wenn ich mit der einen Hand den Zinkpol, mit der andern die + Stelle des Glases berührte.

*) Dafs die Siegellackstange nicht im mindesten elektrisch war, zeigte die mangelnde Wirkung auf das Elektrometer, und auch der Umstand, dafs sie wiederholt der — Stelle genähert, keine Anziehung des Goldblattes bewirkte, die jedoch sogleich erfolgte, wenn ich mit der andern Hand den Kupferpol berührte.

gar keine Bewegung des Goldblättchens zu sehen, während der Tisch in gleicher Entfernung rührt, eine sehr merkliche bewirkte *). Die

*) Dafs nicht etwa diese Bewegungen des Goldblättchens von einer durch die Berührung des Tisches mit dem Finger verursachten Erschütterung herrührten, bei dem Umstand, dafs bei Berührung einer unmittelbar dem Tische liegenden Lage Papiers durchaus keine Bewegung sichtbar war, die doch sogleich eintrat, zufällig mit dem Ballen der Hand zugleich der Tisch rührt wurde. Wenn mein Gehülfe blofs das Goldblättchen beobachtete, so konnte er aus der Gröfse der Bewegung angeben, ob ich den silbernen Löffel oder die Zinkplatte oder den Tisch, versteht sich alle in gleichen Entfernungen vom Elektrometer, berührte. Uebrigens ist die Bewegung des Goldblättchens bedeutend, wenn die Berührungsfläche der Hand sich vergröfsert, so dafs also mit der flachen Hand der Tisch bei einer gröfsere Bewegung erfolgte, als blofs mit dem Finger.

Es liefs sich ohne Zweifel die Leitungsfähigkeit verschiedener Substanzen für diese Classe von Erscheinungen dadurch bestimmen, dafs dieselben in verschiedenen Entfernungen von dem Elektrometer auf den Tisch gelegt würden, bis sie sämtlich durch ihre Berührung mit dem Finger das Elektrometer gleich stark afficirten.

Diese Erscheinungen veranlassen mich, auf ältere von Parrot beobachtete aufmerksam zu machen. Gilberts neue Annal. Bd. XXV. S. 190. Anm. Gelegenheit seiner Versuche über die Wirkung der Feuchtigkeit der Luft auf die sogenannten trocknen (Zinnischen) Säulen, beobachtete nämlich Herr Paoli oder vielmehr der Hr. Kabinetsinspector Elsin Dorpat, dafs das Goldblatt seines Elektrometers

holung dieser Versuche, zwei Tage später, in Gegenwart meines verehrten Collegen, des Herrn Prof. von Münchow, gab die nämlichen Erscheinungen; es fand sich aber, daß derselbe Körper, welcher in grösserer Entfernung keine wahrnehmbare Erscheinung mehr verursachte, dem Elektroter näher gerückt, bei seiner Berührung noch merkliche Bewegung des Goldblättchens herbeiführte. Wenn der Tisch zuerst und nachher der Kupferpol geführt wurde, so war die Annäherung zu dem — viel beträchtlicher, als wenn bloß der Kupferpol auf den Tisch berührt wurde.

bei einer kleinen Erschütterung plötzlich bis auf 0° fiel und dann allmählig wieder bis zu seinem vorigen Stande stieg. Sie wiederholten diesen Versuch öfters und jederzeit mit demselben Erfolge; die bloße Berührung des Tisches oder des Apparats an irgend einem seiner Punkte erzeugte das Phänomen durchaus nicht, sondern es war dazu eine Erschütterung nöthig, die aber auch höchst klein seyn durfte; denn es war, um das Goldblatt ganz bis auf 0° schnell herunter zu treiben, nur ein mässiger Druck mit dem Finger auf dem Tische und plötzliches Aufheben des Fingers nöthig u. s. w.

Die Aehnlichkeit dieser Erscheinung mit den von mir beobachteten würde unverkennbar seyn, wenn Parrot zugleich den einen Pol der Säule berührt hätte; da dies aber bei seinen Versuchen nicht der Fall war, wenigstens von ihm nicht angeführt wurde, so scheint doch hier eine Verschiedenheit der Umstände statt zu finden. In keinem Falle kann ich aber den Grund dieser Erscheinung in einer Erschütterung suchen; denn bei der leisesten Berührung des Tisches zeigte sich mir stets eine

Zweite Reihe von Versuchen.

Die Pole der Volta'schen Säule werden durch metallene Leiter oder durch den menschlichen Körper mit dem Elektrometer, welches auf verschiedene Isolatoren gestellt wurde, in unmittelbare oder mittelbare Verbindung gesetzt.

19.

Da sich aus den bisherigen Versuchen ergab, daß ein unverkennbar leitender Zusammenhang zwischen je einem Pole der Säule und dem Elektrometer durch den menschlichen Körper, den Fußboden und den Tisch statt hatte: so versuchte ich, ob denn nicht durch unsere besten Isolatoren dieser

sehr merkliche Annäherung des Goldblättchens an den — Pol. Ja sogar als ich einen, etwa einen Fuß langen, schmalen und dünnen Streifen von Mössingblech in Gestalt eines lateinischen E bog, den untern Schenkel mit einer hölzernen Schraubzwinge an den Tisch befestigte, und die Spitze des obern frei schwebenden und parallel mit dem unten laufenden Schenkel mit dem Finger berührte, während ich mit der andern Hand mit dem Kupferpol in leitender Verbindung stand, zeigte sich eine noch sehr merkliche Annäherung des Goldblättchens an den — Pol.

Möchte doch Herr Parrot seinen Versuch mit Berücksichtigung meiner in dieser Abhandlung beschriebenen Versuche wiederholen. Daß übrigens die von ihm a. a. O. gegebene Erklärung auf die von mir beobachteten Erscheinungen gar nicht anwendbar ist, versteht sich von selbst.

G. Bischof.

Zusammenhang aufgehoben werden könne. Zu dem Ende stellte ich das Elektrometer auf einen Glasteller oder einen Harzkuchen oder auf Seide, und da diese Substanzen durchaus nicht isolirend auf das Elektrometer wirkten, so schichtete ich verschiedene Isolatoren auf einander; *niemals gelang es mir aber, die Einwirkung eines durch den Finger berührten Pols der Säule auf das Elektrometer aufzuheben.*

20.

Es wurde der Zinkpol mit dem Knopf des, auf dem Harzkuchen eines Elektrophors stehenden, Elektrometers durch einen Mössingdrath verbunden, mit dem Finger der Kupferpol und mit der andern Hand der Harzkuchen berührt, es zeigte sich keine Bewegung des Goldblättchens, sie erfolgte aber sogleich, als der Finger ziemlich nahe dem Glase des Elektrometers kam; jedoch fast in unmerklicher Entfernung fand noch kein Anschlagen an den — Pol statt; dies erfolgte aber sogleich bei unmittelbarer Berührung des Glases. Berührte ich dagegen entweder die untere Fläche des eisernen Tellers, worein die Harzmasse gegossen war, oder den Rand des Tellers, so wurde das Goldblättchen fast eben so stark vom — Pol angezogen, als bei unmittelbarer Berührung des Glases des Elektrometers, und es kam manchmal zum Anschlagen.

51.

Wenn statt Harz als Unterlage ein gläserner Teller, oder ein auf einem hölzernen Rahmen ausgespanntes seidenes Tuch genommen, der Zinkpol wie vorhin mit dem Knopfe des Elektrometers in

Verbindung gesetzt wurde: so traten dieselben Erscheinungen ein, nur mit dem Unterschiede, daß die Berührung des Glastellers in einer Entfernung von 5" von dem Elektrometer schon häufig ein Anschlagen des Goldblättchens, während das seidene Tuch in einer Entfernung von 1" von dem Elektrometer berührt, kaum ein merkliches Anziehen desselben bewirkte. Man ersieht hieraus, daß die Berührung des Glastellers in der größten Entfernung, die das seidene Tuch in viel geringerer und endlich die des Harzkuchens in keiner Entfernung vom Glas des Elektrometers eine Wirkung auf das Goldblättchen hervorbringt.

22.

Berührte ich den Tisch wie in (18), je nachdem das Elektrometer entweder auf dem Harzkuchen oder Glasteller oder seidnem Tuche stand, so traten ganz dieselben Erscheinungen ein, als wenn das Elektrometer unmittelbar auf dem Tische selbst gestanden hätte.

23.

Es wurden von den drei Isolatoren: Harz, Seide und Glas immer je zwei aufeinander gelegt, so daß folgende 6 Schichtungen entstanden

{ Harz	{ Glas	{ Glas	{ Harz	{ Seide	{ Seide
{ Seide	{ Seide	{ Harz	{ Glas	{ Glas	{ Harz

und darauf das Elektrometer gestellt. Da es schien, daß bei Berührung des Glases des Elektrometers das Goldblättchen nicht immer mit gleicher Stärke angezogen werde, je nachdem es auf diesem oder jenem Paar von Isolatoren stand: so stellte ich die Versu-

he in der Art an, daß jedesmal der Säule 5 Minuten Zeit gelassen wurde, ehe ich sie und zugleich das Elektrometerglas berührte, so daß ich also annehmen zu können glaubte, die Säule sey bei jedem Versuch stets gleich stark geladen gewesen. In der That wurde das Goldblättchen einmal stärker als das Anderemal angezogen, einmal kam es zur Berührung, das anderemal nicht. Obgleich bei öfterer Wiederholung dieser Versuche stets die Wirkung schwächer seyn schien, wenn das Glas *unten*, stärker, wenn die Seide *unten*, und noch stärker, wenn das Harz *unten* lag: so wage ich's doch nicht, hierüber etwas Allgemeines auszusprechen, da es bei Beurtheilung der GröÙe der Wirkung wesentlich darauf ankommt, daß das Elektrometer stets in *derselben* horizontalen Ebene steht, welches bei der ungleichen Dicke der Grundlagen nicht genau genug bewirkt werden konnte.

24.

Wurden mehrere Isolatoren auf einander, und darauf das Elektrometer gestellt, so zeigte sich stets noch eine Annäherung des Goldblättchens an den — Pol, wenn der Kupferpol und der Tisch berührt wurde. Bei Berührung eines der verschiedenen Isolatoren schien das Goldblättchen fast stets gleich stark afficirt zu werden, wenn nur dieselben in gleicher Entfernung vom Elektrometer berührt wurden. Wenn ich jedoch auf den Harzkuchen eines Elektrophors Glasplatten und darauf wieder Harzplatten etc. etc. legte, und auf diese verschiedenen Isolatoren das Elektrometer stellte, so zeigte sich (wie in 20) keine Wirkung auf das Goldblätt-

chen, wenn ich den Harzkuchen des Elektrophors berührte *); während die oben liegenden Harzplatten unter der vorhin angegebenen Bedingung fast gleiche Wirkung mit den Glasplatten auf das Elektrometer äußerten **). Ein seidenes Tuch, welches als Unterlage diente, verhielt sich, wie (21) beschrieben worden, während seidene Lappen, welche abwechselnd mit Glasplatten aufgeschichtet wurden, fast wie diese wirkten ***).

*) Sehr auffallend zeigte sich dies, wenn man auf den Harzkuchen eine Glasplatte legte, und darauf das Elektrometer stellte; berührte ich den Harzkuchen auch ganz in der Nähe des Randes der Glasplatte, so zeigte sich noch nichts; wenn ich aber mit dem Nagel des Fingers nur in einem einzigen Punkte den Rand der Glasplatte berührte, so erfolgte heftiges Anziehen und Abstoßen des Goldblättchens. B.

**) Sollte man ja einen Unterschied anzunehmen sich für berechtigt halten, so wäre ich geneigt, der Berührung des Glases eine größere Wirkung, als der des Harzes zuzuschreiben. Es hält übrigens sehr schwer, die Größe der verschiedenen Wirkung mit Bestimmtheit auszumitteln. B.

***) Der Elektrophor, welchen ich zu den obigen Versuchen anwandte, war zwar seit ohngefähr 10 Tagen nicht gebraucht worden; um mich indess zu überzeugen, daß in ihm kein Rückhalt einer elektrischen Ladung vorhanden gewesen sey, prüfte ich ihn auf die bekannte Weise mit dem mössingenen Deckel. Wie sehr war ich aber erstaunt, das Goldblättchen des Elektrometers mit — E divergiren zu sehen. Da es schien, daß dieses entgegengesetzte Verhalten etwa von einer Ladung durch die Säule, welcher der Elektrophor längere Zeit ausgesetzt gewesen war, herrühren möchte; so nahm ich einen andern Elektro-

Dritte Reihe von Versuchen.

Die Pole der Volta'schen Säule werden durch metallene Leiter, oder durch den menschlichen Körper, oder durch Nichtleiter mit dem Elektrometer, das entweder auf dem Tische oder auf einem Isolator stand, in unmittelbare oder mittelbare Verbindung gesetzt.

25.

Der Zinkpol wurde mit dem Knopfe des Elektrometers, das auf einem Glasteller stand, durch einen Metalldraht verbunden; ich berührte den Kupferpol, hielt in der andern Hand eine Glas- oder Siegellackstange und näherte mich damit dem Glase des Elektrometers: das Goldblättchen kam durch die Siegellackstange in sehr merkliche Bewegung, durch die

phor, der ohngefähr seit 10 Monaten nicht gebraucht worden. Auch hier zeigte der Deckel, wann er auf den Elektrophor gelegt, und Deckel und Teller zugleich, wie gewöhnlich, mit den Fingern berührt wurde, beim Abnehmen — E. Als ich hierauf den Elektrophor mit dem Fuchsschwanz nur schwach rieb, den Deckel aufsetzte und das freie — E mit dem Finger wegnahm, so divergirte das durch den Deckel berührte Goldblättchen mit + E, wie bekannt. Wenn man auf den erregten Harzkuchen ein Tuch legte und mit den Händen an allen Stellen schwach andrückte, wodurch dem Elektrophor alles freie E entzogen wird, so zeigte bei nachheriger Berührung der Deckel wieder, wie vorhin, — E. Aus diesen Versuchen ergibt sich, daß durch Berührung (es scheint mir nicht durch Reibung) des Harzes und des Mössings sehr starkes E erregt werde.

B.

13.

Der Kupferpol wurde isolirt, der Zinkpol der einen Hand, der Knopf des Elektrometers der andern berührt: das Goldblättchen wurde dem — Pol angezogen, ohne jedoch mit dem in Berührung zu gelangen.

14.

Beide Pole der Säule wurden isolirt, mit der einen Hand der Zinkpol, mit der andern die + des Glases berührt: das Goldblättchen wurde dem + Pol angezogen, aber nur schwach.

15.

Der Kupferpol wurde in leitende Verbindung mit dem Knopf gesetzt, der Zinkpol isolirt, mit der Hand derselbe berührt: der + Pol zog das Goldblättchen, aber nur schwach, an.

16.

Der Kupferpol in Verbindung mit dem Zinkpol isolirt, mit der einen Hand berührt denselben, mit der andern die + Stelle des Glases: das Goldblättchen wurde vom + Pol angezogen, oscillirte so lange, als die Berührung wahrte, war die Wirkung schwächer, als bei umgekehrter Verbindung mit den Polen der Säule (1). Die Wirkung zeigte sich viel stärker, wenn die — Stelle des Glases berührte *).

*) Ich glaube nicht, daß diese verschiedene Wirkungen etwas anderem, als von der mehr oder weniger

17.

Der vorige Versuch (15) wurde wiederholt, indem ich auf einem Isolirschmel stand: es zeigten sich ganz dieselben Erscheinungen.

18.

Die Anziehung des Goldblättchens vom — Pol unter den oben (1) angegebenen Verhältnissen, konnte nicht bemerkt werden, wenn bloß der Tisch, worauf das Elektrometer stand, mit dem Finger berührt wurde, während die andere Hand mit dem Kupferpol leitender Verbindung stand. Dies erfolgte selbst, wenn ich den Tisch in großer Entfernung (1 bis 1 1/2 Fuß) von dem Elektrometer, berührte. Sogar noch, wenn mein Gehülfe den Tisch berührte, während ich mit dem Kupferpol in Verbindung stand; doch geringer. Die Annäherung zum — Pol nahm er zu, als wir beide einander die Hände gaben.

Mehrere Gegenstände, welche auf dem Tische lagen, nach einander berührt, bewirkten gleichfalls Annäherung des Goldblättchens zum — Pol; aber die Anziehung zeigte sich in verschiedenem Grade: eine Zinkplatte und ein Uhrglas berührt, bewirkte nur eine geringe Anziehung, ein silberner Löffel hingegen eine stärkere. Der eiserne Teller eines mit Harzsaße ausgegossenen Elektrophors berührt, schien

ten Stellung des Elektrometers herrühre; denn steht es nicht vollkommen senkrecht, so ist natürlich das Goldblättchen der einen Stelle näher, als der andern; und wenn daher jene berührt wird, so muß die Wirkung stärker seyn, als die Berührung von dieser.

B.

30.

Ganz dasselbe erfolgte in einem noch merklicheren Grade, wenn mit der einen Hand der Kupferpol berührt, und die mit der andern Hand gehaltene Glasröhre an die — Stelle des Glases gehalten wurde. Dieses Ende des Glasstabes zeigte sich nachher sehr merklich negativ elektrisch.

31.

Diese Versuche wurden den folgenden Tag wiederholt, und um jeder Täuschung zu entgehen, wurde noch ein Elektrometer mit Zambonischen Säule angewandt. Beide standen auf Glastellern, das eine in leitender Verbindung mit dem Zinkpol, das andere ohne alle Verbindung mit der Säule. Der Glasstab, dessen Ende an die — Stelle des Glases gebracht worden, zeigte sich durch Prüfung am andern Elektrometer negativ elektrisch. Die Wirkungen waren indess schwächer, welches eines Theils davon herrühren mochte, daß in dem andern Elektrometer die beiden Zambonischen Säulen etwas weiter auseinander standen, wodurch also die Empfindlichkeit desselben etwas geringer war; andern Theils die Säule gerade an diesem Tage bedeutend an ihrer Wirksamkeit abgenommen hatte. Ueberhaupt aber ist bei diesem Versuche viele Vorsicht nöthig; denn aus einem der obigen Versuche (2) ist bekannt, daß bei bloßer Berührung des Kupferpols mit dem Zinkpol, wenn auch das Elektrometer außer aller Verbindung mit der Säule und mit mir, bloß auf demselben Tische, worauf die Säule aufgebaut war stand, das Goldblättchen von dem + Pole angezogen

werde *). Nähert man daher dem Knopfe die Glasstange, welche als Leiter am Kupferpol gedient hatte, ehe dem Goldblättchen seine Ladung benommen worden, so kann es geschehen, wie ich mehreremale erfahren habe, daß das Goldblättchen von dem — Pol angezogen wird, also selbst positive Elektricität zeigt. Der Versuch muß mithin in der Art angestellt werden, daß ein Gehülfe, in dem Augenblicke, als man die Berührung der Hand mit dem Kupferpol aufhebt, das andere Elektrometer mit einem metallenen Leiter ausladet; nähert man sich dann schnell dem Knopfe des ausgeladenen Elektrometers, so wird stets, wenn die Säule nicht zu schwach wirkt, das Goldblättchen vom + Pol angezogen werden. Uebrigens ist mir dieser Versuch mit demselben Elektrometer immer besser gelungen, vielleicht deswegen, weil das Glas, indem es zu dem andern Elektrometer gebracht wird, besonders wenn es etwas entfernt von dem ersten steht, einen Theil seiner negativen Ladung verliert. Aber auch hierbei ist ein Gehülfe nöthig, der so schnell wie möglich den Draht vom Zinkpol aus dem Knopfe des Elektrometers aushängt, und dann dasselbe ausladet.

*) Da nach Versuch (1) das Goldblättchen des mit dem Zinkpol durch den Knopf verbundenen Elektrometers von dem — Pol angezogen wird, wenn man den Kupferpol berührt, so mußte also in dem obigen Falle die Bewegung der Goldblättchen der beiden in homologer Ordnung stehenden Elektrometer nach entgegengesetzten Richtungen erfolgen; wie dies auch wirklich der Fall war.

32.

Nach Beendigung dieser Versuche wollte ich noch meine stark erschöpfte Säule auf ihre chemische Wirksamkeit prüfen. Zu dem Ende hieng ich den Draht vom Zinkpol in den, in eine kleine Glasröhre eingeschmolzenen Platindraht, füllte die Röhre mit Wasser, leitete in das untere offene Ende den Leitungsdraht vom Kupferpol, hieng die Röhre am Platindraht an einen Glasstab und sperrte das Wasser durch ein kleines, ebenfalls mit Wasser gefülltes Gläschen. Es entwickelten sich an beiden Drähten sehr lebhaft die Gasarten. Hierauf tauchte ich einen, an dem einen Ende winkelrecht gebogenen eisernen Draht in das Sperrungswasser und berührte mit dem andern Ende den Knopf des Elektrometers: das Goldblättchen wurde vom $+$ Pol ziemlich merklich angezogen; berührte ich hingegen damit die Stelle des Glases, so wurde das Goldblättchen vom dem $-$ Pol angezogen: in beiden Fällen ziemlich merklich.

33.

Diesen Versuch wiederholte ich am andern Tage in Gegenwart des Hrn. von Münchow, welchen nicht weniger als mich diese Erscheinung befremdete. Wir hingen hierauf den Leitungsdraht vom Zinkpol aus, und berührten mit dem eisernen, an dem einen Ende in das Sperrungswasser tauchenden Draht den Knopf: alsbald wurde das Goldblättchen noch stärker als vorher von dem $+$ Pol angezogen. Wurde umgekehrt der Leitungsdraht vom Kupferpol ausgehängt, während der vom Zinkpol mit dem Platin-

ht verbunden blieb, so wurde das Goldblättchen wach vom — Pol angezogen.

Diese Erscheinung glaube ich mir auf folgende Weise erklären zu können. Der Kupferpol meiner Säule wirkte bei allen diesen Versuchen stärker, als der Zinkpol: in dem vorliegenden Falle wurde das stärkere — E meiner Säule nur theilweise durch die Wasserzersetzung gehunden; der Ueberschuß von E setzte sich daher noch in dem eisernen Drahte fort, und bewirkte eine negative Ladung des Goldblättchens. Wurde der Leitungsdraht vom Zinkpol abgehängt, so pflanzte sich das — E ganz ungeschwächt durch den Draht fort. Wurde dagegen der Draht vom Kupferpol abgehängt und bloß der Zinkpol in leitender Verbindung mit dem Platindraht gelassen, so pflanzte sich zwar das + E durch den eisernen Draht ungeschwächt fort; allein da es sich in allen Wirkungen der Säule schwächer zeigte, als das — E, so konnte es auch keine so starke Ladung im Goldblättchen ertheilen, als das ungeschwächte — E und selbst als das durch das + E schon zum Theil aufgehobene — E.

34.

Der Kupferpol wurde mit dem Knopf des auf einem Gestelle stehenden Elektrometers durch einen Mössingdraht in leitende Verbindung gesetzt, mit der Hand die + oder — Stelle des Glases berührt, ohne daß ich mit dem Zinkpol in leitender Verbindung stand: das Goldblättchen schlug an den + Pol an. Dasselbe erfolgte auch, als die bezeichneten Stellen mit einer auch noch so langen Glas-

röhre berührt wurden; ja sogar, wenn auf dem Glasteller ein kleines Gläschen voll Wasser gesetzt und entweder mit dem Finger oder mit einer Glasröhre in das Wasser getaucht wurde. Berührte ich die äußere Fläche des mit Wasser gefüllten Glases, so zeigte sich zwar auch eine Wirkung auf das Goldblättchen, aber viel schwächer.

35.

Ganz dieselben Erscheinungen traten ein, wenn der Zinkpol durch einen Mössingdraht in leitender Verbindung mit dem Knopf gesetzt, im Uebrigen aber ganz auf dieselbe Weise verfahren wurde; und es schlug, wie sich von selbst versteht, das Elektrometer an den — Pol an, und die Wirkung war nicht so energisch *).

36.

Das Elektrometer wurde wiederum auf dem Glasteller gestellt, eine 46" lange Glasröhre an ihren beiden Enden mit dem Kupferpol und dem Knopf des Elektrometers in Verbindung gebracht: das Goldblättchen näherte sich etwas dem + Pol, noch mehr, wenn die + Stelle mit dem Finger berührt wurde, ohne daß ich den Zinkpol berührte. Auch dann war

*) Ich bemerke hierbei, daß (wie ich mich späterhin überzeugen konnte), zwar die Wirkung stets stärker erfolgte, wenn die mehrmals bezeichneten Stellen am Glase des Elektrometers berührt wurden; allein es ist dies nicht unumgänglich nöthig; die Berührung anderer Stellen am Glase veranlaßt auch eine, manchmal bis zum Anschlagen gehende, Bewegung.

e Annäherung des Goldblättchens noch sehr merklich, wenn das Glas des Elektrometers mit einer eben so langen Glasröhre berührt wurde. Berührte ich mit dem andern Ende dieser Glasröhre den Zinkpol, so nahm die Annäherung zu. Hiebei war besonders merkwürdig, daß diese Annäherung des Goldblättchens sogleich geringer sich zeigte, wenn die zweite Glasstange in der Mitte mit der Hand gehalten wurde, als wenn ich sie an dem, dem Glase zugekehrten Ende festhielt: zum Beweis, daß mein Körper theilweise ableitend wirkte. Auch der Versuch mit dem Glas Wasser gelang, ohgleich die Annäherung des Goldblättchens sich etwas schwächer zeigte, wenn in das Wasser eine Glasröhre getaucht wurde; bis zum Anschlagen kam es aber, wenn ich mit einem Draht in das Wasser tauchte.

37.

Ganz dieselben Erscheinungen fanden statt, wenn der Zinkpol und der Knopf mit einer Glasstange verbunden wurden; aber die Annäherung an den — Pol war stets schwächer.

38.

Da in den beschriebenen Versuchen das Glas fast ganz dieselbe Leitungsfähigkeit zeigte, wie der menschliche Körper oder Metall, und die Versuche, wo das Elektrometer auf Harz und Seide gestellt wurde, fast ganz dieselben Resultate ergaben, als wenn Glas zur Unterlage diente: so vermuthete ich, daß vielleicht sogar ein seidener Faden, als leitende Verbindung zwischen dem einen Pol der Säule und dem Knopfe des Elektrometers angewendet, ähnliche

Wirkung, wie das Glas, leisten möchte; allein in dieser Erwartung betrog ich mich: ein roth seidener Faden mit dem Kupferpol und dem Knopf des Elektrometers verbunden, äußerte keine Wirkung.

39.

Derselbe Versuch wurde wiederholt mit einer Siegelackstange, welche an dem einen Ende durchbohrt und durch einen Draht mit dem Kupferpol und dem Knopf verbunden worden war. Es zeigte sich ebenfalls, wie vorhin, keine Wirkung auf das Elektrometer.

40.

Ich war anfangs geneigt zu glauben, daß vielleicht alle diese auffallenden Erscheinungen zum Theil von den beiden Zambonischen Säulen des Elektrometers abhängig seyn, und daß dieselben unter einem besonderen Einflusse der Volta'schen Säule stehen möchten. Als ich aber nach Beendigung dieser Reihe von Versuchen ein gewöhnliches Goldblattelektrometer anwandte, so hatte ich das Vergnügen, zu sehen, daß dasselbe sich eben so gut zur Anstellung der beschriebenen Versuche eignet. Verband ich z. B. den Knopf desselben mit einem der beiden Pole der Säule, während der andere isolirt war, so divergirten die Goldblattchen und die Divergenz nahm zu, wenn ich den Tisch berührte, noch mehr nahm sie zu, wenn ich mich zugleich mit dem andern Pol in Verbindung setzte, und auf's Höchste stieg sie, wenn ich zugleich die äußere Fläche des Glases des Elektrometers berührte. Es glückte mir sogar auch, durch die mehrerwähnte Glasröhre von 46 Zoll Länge die

E von einem der beiden Pole der Säule in das Elektrometer zu leiten. Ueberhaupt zweifle ich gar nicht, daß nicht alle die bisher beschriebenen sonderbaren Erscheinungen eben so gut an jedem, nur gehörig empfindlichen Elektrometer wahrgenommen werden können.

41.

Herr Förstemann kam endlich noch auf den Gedanken, ob nicht vielleicht durch Glasröhren auf ähnliche Weise von der innern und äußern Belegung einer geladenen Flasche, wie von den Polen der Säule, die Elektricität zum Elektrometer geleitet werden könnte. Wir stellten sogleich den Versuch mit einer an der Elektrisirmaschine geladenen Leydner Flasche an. Die innere Belegung der Flasche mit dem Knopf des Elektrometers durch eine 46'' lange Glasröhre in Verbindung gesetzt, brachte sogleich das Goldblättchen zum mehrmaligen Anschlagen an den — Pol. Als das Glas des Elektrometers oder der Glasteller, worauf dasselbe stand, mit dem Finger berührt wurde, kam das Goldblättchen in eine zitternde Bewegung. Wurde die äußere Belegung der Flasche durch eine zweite Glasstange mit dem Glase des Elektrometers zugleich verbunden, so erfolgte fast eben so schnell das Anschlagen, als wenn es mit dem Finger berührt wurde. Berührte man vollends die äußere Belegung mit der einen Hand und mit der andern das Glas des Elektrometers, während immer die innere Belegung durch die Glasröhre mit dem Knopf verbunden blieb, so war das Anschlagen so heftig, daß ein Zerreißen des Goldblättchens zu befürchten war. Brachte man die

äußere Belegung mit dem Knopfe durch eine Glasröhre in Verbindung, so zeigten sich ganz dieselben Erscheinungen, wie vorhin, nur am umgekehrten Pol. Wurde statt der Glasröhre ein Seidenfaden genommen, so zeigte sich doch eine, obwohl freilich nur schwache Wirkung. Es ist übrigens noch zu bemerken, daß die Flasche sich sehr bald auslud, wenn ihre innere und äußere Belegung durch die Glasröhren mit dem Knopf und Glase des Elektrometers in Verbindung waren; ja man konnte ein zischendes Ausströmen wahrnehmen, wenn mit der zugeschmolzenen Spitze der Glasröhre der Knopf der Flasche berührt wurde.

Folgerungen aus den beschriebenen Versuchen

1) Durch bloße Berührung eines Pols der Säule mit dem Finger erhält ein in der Nähe stehendes Elektrometer das gleiche E des Pols.

2) Das E, welches das Goldblättchen von einem Pol der Säule erhält, womit der Knopf des Elektrometers in leitender Verbindung steht, zeigt sich stärker, wenn zugleich mit der Hand der andere Pol der Säule (er mag isolirt seyn oder nicht) berührt wird, noch stärker, wenn man mit der andern Hand die unmittelbare oder mittelbare Unterlage des Elektrometers berührt; noch ungleich stärker, wenn die äußere Fläche des Glases des Elektrometers berührt wird: im letzteren Falle ist es übrigens nicht einmal nöthig, daß man mit dem andern Pol der Säule in Verbindung steht.

3) Die Unterlage des Elektrometers hat einen merklichen Einfluss auf den Erfolg des Versuchs: sie kann n. guter oder schlechter oder gar ein Nichtleiter seyn, e. kann ferner aus mehreren aufeinander geschichteten Stoffen bestehen, welche Leiter oder Nichtleiter oder beides zugleich seyn können. Etwas verschieden verhält sich jedoch der Harzkuchen eines Elektrophors und ein seidenes Tuch. S. (21).

4) Berührt man mit der einen Hand einen Pol der Säule, mit der andern das Glas des Elektrometers, so zeigt das Goldblättchen das entgegengesetzte E. von dem des berührten Pols.

5) Auf den Erfolg des Versuchs hat es gar keinen Einfluss, ob die Person, welche eine leitende Verbindung zwischen den Polen der Säule und dem Elektrometer herbeiführt, auf einem Schemel mit eisernen Füßen oder auf dem bloßen Boden steht.

6) Der elektrische Strom von je einem Pole der Säule kann fast eben so gut durch lange Glasröhren, wie durch den menschlichen Körper oder durch Metalle dem Elektrometer zugeführt werden: immer zeigt das Goldblättchen das gleiche E. des verbundenen Pols; stärker zeigt sich's unter den oben 2) angegebenen Bedingungen, wobei übrigens die Berührung der äußern Fläche des Elektrometerglases mit dem andern Pol auch durch Glasröhren statt finden kann, welches keinen merklichen Einfluss auf die Größe der Wirkung hat.

7) Das E, welches das Goldblättchen von einem Pol der Säule erhält, womit der Knopf des Elektrometers durch eine Glasröhre verbunden ist, zeigt sich sogar noch stärker, wenn in ein neben dem Elektro-

meter stehendes Glas voll Wasser der Finger oder ein Metalldraht oder ein Glasstab getaucht wird.

8) Eine Glasröhre, welche als Leiter des Kupferpols der Säule gedient hat, zeigt — E, welche sich aber bald verliert.

9) Ein Seidenfaden oder eine Stange Siegelack können die Elektricität von den Polen der Säule nicht oder doch nicht merklich, zum Elektrometer leiten. Wenn aber der eine Pol der Säule durch einen guten Leiter mit dem Knopf des Elektrometers verbunden ist, so zeigt sich das E des Goldblättchens starker, sobald das Glas des Elektrometers mit einer Siegelackstange berührt wird.

10) Werden die beiden Drähte der Säule in ein mit Wasser gefülltes Gefäß zur Wasserzersetzung geleitet, so verschwindet die Elektricität nicht ganz für das Elektrometer; denn ein in das Wasser ohne Berührung der Leitungsdrähte getauchter Draht, mit dem Elektrometer verbunden, afficirt dasselbe noch sehr merklich.

11) Zum Gelingen dieser Versuche eignet sich auch jedes andere, nur hinlänglich empfindliche, in ein Glas eingeschlossenes Elektrometer.

12) Auch eine geladene Leydner Flasche kann durch Glasröhren entladen werden, und dieselben in Verbindung mit dem Elektrometer gebracht, afficirt dasselbe eben so, als wenn sie mit den Polen der Säule verbunden gewesen wären.

15) Ein seidener Faden zeigt doch eine, obwohl sehr schwache, Leitungsfähigkeit der Elektricität von einer geladenen Flasche zum Elektrometer.

Ich füge diesen allgemeinen Folgerungen aus den beschriebenen Versuchen noch einige historische und theoretische Bemerkungen über diese, zum Theil sehr auffallenden Erscheinungen bei. Die nicht unbedeutliche Leitungsfähigkeit des sonst für einen sehr guten Nichtleiter gehaltenen Glases wurde schon von anderen Physikern bemerkt. Lüdicke (Gilbert's n. Ann. B. XX. S. 92) stellte zwei Zambonische Säulen auf einen gläsernen Teller mit gläsernem Rande: sie zeigten sich zwar in ihrer Wirksamkeit etwas schwächer, das Pendel war aber nach einer Stunde noch im Gange. Er schließt hieraus, daß das Glas diese Art der Elektricität leitet. Wenn er sie auf einen kleinen Elektrophor stellte, hörte das Pendel in kurzer Zeit auf zu schwingen, welches jedoch gewöhnliche Siegellackstangen nicht bewirkten. Laffont bemerkt (ebend. B. XXII. S. 114), daß auch die schwächste Elektricität durch dickes Glas hindurchwirken. Jäger (ebend. B. XXV. S. 569) hat Papiersäulen mit einem ihrer Pole an 3 bis 4 Schuh lange einfache Fäden von roher oder gefirnisseter Seide aufgehängt, und den andern Pol mit einem Elektroskop verbunden; ein andermal hat er die Säule auf den Tisch gestellt, und ihren freien Pol durch eben solche Fäden, oder durch eben so lange Glasstäbchen, lackirte sowohl als nicht lackirte, oder durch lange Siegellackstangen, mit dem Conductor des Elektroskops verbunden. Immer entstand, zwar langsam, aber doch bemerklich, eine Ladung des Instruments. Also, fährt Herr v. Jäger fort, isoliren alle diese Stoffe den unerschöpflichen Strom der Zambonischen Elektricität nicht, und wo man sie nur als

Journ. f. Chem. N.R. 5. Bd. 3. Heft.

Träger dieser Apparate gebraucht, da vermitteln die Möglichkeit, daß die Säulen an den Punkten, an welchen sie von ihnen berührt werden, nach außen elektrisch wirken können. Daher äußert auch der auf dem Teller des Elektroskops stehende Pol einer Säule sogleich elektrische Spannung, sobald man den obern freien Pol mit einer auch sehr langen Glas- oder Siegellackstange berührt, oder wenn man ihn an einem langen Seidenfaden aufhängt. Außer der umgebenden trocknen Luft giebt es gar kein Mittel, die elektrische Wirksamkeit dieser Apparate nach außen so aufzuheben, daß außer dem mit dem Elektroskop verbundenen Punkte der Axe, kein anderer Punkt derselben gleichzeitig in Thätigkeit gesetzt wäre u. s. w. *).

In Beziehung auf Guyton's **) und Dartigues ***) Erfahrungen, bemerke ich, daß ich in meinen Versuchen weißes Glas von verschiedener Glashüllen, auch grünes Glas angewandt, und keinen Unterschied in der Wirkung bemerkt habe.

Die auffallende Leitungsfähigkeit der sonst für sehr gute Isolatoren gehaltenen festen Körper erklärt unter andern, wie es mir scheint, eine von mir schon früher, und auch bei den gegenwärtigen Versuchen wieder beobachtete Erscheinung, daß nämlich die beiden Pole einer Säule das Elektrometer nicht an-

*) Vergl. noch hienit die Anmerkung a. a. O. S. 385 und Jäger ebend. B. XXXII. S. 241.

**) Dies. Journa. B. II. S. 84.

***) D. J. I. II. S. 123.

er gleich stark afficiren *). Gesetzt nämlich, es werde eine Säule aufgebaut, wo der Zinkpol unten, der Kupferpol oben sich befindet, und die unterste Zinkplatte ruhe auf einer Glasplatte: so hält man die Säule für isolirt; da aber die Glasplatte die conducte Elektricität leitet, so ist in der That nur der Kupfer-, keineswegs aber der Zinkpol isolirt. Bringt man nun den Kupferpol mit dem Elektrometer in Verbindung: so wird sich kein grosser Unterschied in der Divergenz der Goldblättchen zeigen, man mag den Zinkpol mit dem Finger oder einem metallenen Leiter berühren oder nicht. Bringt man hingegen umgekehrt den Zinkpol mit dem Elektrometer in Verbindung, so wird die Divergenz zunehmen, wenn zugleich der wirklich isolirt gewesene Kupferpol ableitend berührt wird. Uebrigens muß sich in letzterem Falle die Wirkung stets schwächer zeigen, da nicht das ganze $+E$ des Zinkpols auf das Elektrometer wirken kann, sondern ein grosser Theil durch die Glasplatte dem Erdboden zugeführt wird **). Wird die Säule in umgekehrter Ordnung, der Kupferpol unten und der Zinkpol oben, aufgebaut, so muß sich's natürlich auch umgekehrt verhalten ***).

*) Vergl. auch Pfaff in dies. Journ. B. III. S. 368.

**) Ich setze nämlich hier als bekannt voraus, was schon von mehreren Physikern dargethan worden, daß der Pol einer isolirten Säule nur die Hälfte derjenigen Spannung zeigt, welche man beobachtet, wenn der andere ableitend berührt wird.

B.

***) Ich bin im Begriffe, zwei Säulen von gleicher Anzahl von

Auf ähnliche Weise verhielt sich's auch mit der Säule, womit ich die obigen Versuche angestellt habe. Von den beiden in homologer Ordnung aufgebauten Säulen bestand die grössere aus 123, die kleinere aus 39 Plattenpaaren. Wie ich oben (33) bemerkte, so zeigte sich die Wirkung des Zinkpols stets schwächer, als die des Kupferpols. Ich erkläre dies nun daraus, daß in der grösseren Säule der Kupferpol eigentlich fast nur mit einer Spannung von 125 Plattenpaaren und in der kleineren der Zinkpol eigentlich nur mit einer Spannung von 39 Plattenpaaren wirken konnte; denn der Kupferpol war nur in Beziehung auf die grössere, und der Zinkpol bloß hinsichtlich der kleineren isolirt zu nennen, da in jener die unterste Zink- und in dieser die unterste Kupferplatte auf Glasplatten, also nicht isolirt lagen. Die Wirkung des Kupferpols aufs Elektrometer mußte daher, wenn meine Ansicht die richtige ist, mehr als um's Dreifache stärker seyn, als die des Zinkpols.

Eben diese überaus gute Leitungsfähigkeit der bisher für so gute Isolatoren gehaltenen Stoffe für contrat-Elektricität, zeigt ferner, wie sehr man bei Volta's Fundamentalversuch und bei andern ähnlichen Versuchen auf seiner Hut seyn müsse, wenn man nicht irrige Resultate aus den Erscheinungen ziehen will. Ich will hier unter andern nur an die von Parrot *) zur Widerlegung der Volta'schen

Plattenpaaren aber in umgekehrter Ordnung aufzubauen, um durch ein directes Experiment die Sache zu bestätigen oder zu widerlegen.

B.

*) Gilberts n. A. B. LXXIII. S. 58 n. fg.

heorie angestellten Versuche erinnern, wo dieser Physiker Platten in Berührung brachte, *ohne Leitung* der einen Platte mit der Erde, und bei einer *Isolirung* auf drei *gefirniften Glasstäben*, und hiebei bedeutende Elektricität erhielt! —

Aus dieser Leitungsfähigkeit erklärt sich denn auch: wie das Elektrometer durch die bloße Berührung eines wirklich isolirten Pols der Säule mit dem Finger afficirt werden konnte; denn dadurch kam das Goldblättchen mittelst des Glases des Elektrometers, des Tisches, des Fußbodens und meines Körpers in mittelbaren Zusammenhang mit diesem Pol;erner: wie die Divergenz des Goldblättchens zunehmen mußte, wenn zugleich mit der andern Hand der Tisch oder irgend eine andere Unterlage des Elektrometers berührt wurde; denn in diesem Falle nahm der elektrische Strom den kürzeren Weg durch einen Körper, und er wurde weniger durch den Fußboden abgeleitet. Der Umstand, daß die Berührung des Harzkuchens eines Elektrophors oder eines idenen Tuchs, worauf das Elektrometer stand, eine geringere Wirkung hervorbrachte, als wenn der Tisch oder der Teller des Harzkuchens in gleicher Entfernung von dem Elektrometer berührt wurde, scheint mir darin seinen Grund zu haben, daß Harz und Seide doch eine viel geringere Leitungsfähigkeit sitzen, als Holz und Eisen; wenn nun gleich auch im zweiten Fall die Elektricität durch Harz oder Seide zum Elektrometer gelangen mußte, so geschah es doch auf einem viel kürzeren Wege, nämlich so durch die Dicke des Harzkuchens oder der Seide; während im ersteren Falle die Elektricität auf

der Harz- oder Seidenfläche einen viel längeren Weg zurücklegen mußte, und daher viel schwieriger zum Elektrometer gelangen konnte.

Da das Goldblättchen, wenn der eine Pol der Säule und zugleich mit der andern Hand die + oder — Stelle des Elektrometers, d. i. diejenige Stelle berührt wurde, wo der Finger dem Goldblättchen am nächsten gegenüberstand, das entgegengesetzte E des Pols zeigte: so muß in diesem Falle eine Vertheilung der Elektricität statt gefunden und das Glas des Elektrometers wie eine Leydner Flasche gewirkt haben. Diese vertheilende Wirkung zeigte sich auch sehr auffallend in dem Versuch mit einem Draht (31), der aus dem Sperrungswasser entweder zum Knopfe oder zu der + oder — Stelle des Glases geleitet wurde: in beiden Fällen zeigte das Goldblättchen Elektricität, aber entgegengesetzte. Ueberhaupt ist wohl in allen Fällen wie eine Leydner Flasche das Elektrometer zu betrachten, und es scheint, daß dessen innere und äußere Glasfläche stets entgegengesetzte Ladungen annehmen, wenn entweder dem Knopfe oder der äußern Glasfläche Elektricität zugeführt wird.

Vielleicht setzen die Resultate meiner Versuche diejenigen, welche die Bedingungen, unter welchen die Elektricitäten der Säule auf das Elektrometer wirken, noch nicht genau erforscht haben, in den Stand, dasjenige zu beurtheilen, worauf es bei solchen Versuchen ankommt, und sich vor Täuschung zu sichern.

Ueber das Klima von Coburg.

Von dem Geheimen Rath Arzberger, mit 2 litogr. Tafeln.

Wer an einem Orte meteorologische Beobachtungen anzustellen unternimmt, dem liegt vor allen Dingen die Aufgabe ob, das climatische Verhältniß des Ortes aufzufassen und die Elemente festzustellen, von dem das Resultat der örtlichen Witterung abhängt. Ich will es versuchen, diese Aufgabe, in Bezug auf die mittlere Temperatur von Coburg, so weit die gesammelten Erfahrungen reichen, zu entwickeln und nach Kräften zu lösen. Dafs das verbindende Element zwischen Ursache und Wirkung nicht intuitiv dargestellt werden kann, dieß darf uns bei meteorologischen Betrachtungen nicht wundern. Man muß sich zu oft begnügen, die coordinirten Erscheinungen nebeneinander zu stellen und das Auffinden einer dynamischen Verbindung der Nachwelt überlassen.

Elemente der mittlern Wärme eines Ortes.

Die örtliche Wärme und der jährliche Gang ihrer Veränderung hängt ab, von der Stelle, die der gegebene Ort auf der Erde einnimmt, von der Bewegung der Erde und derjenigen Weltkörper, welche auf die Entwicklung der Erdwärme Einfluß haben,

und von der Beschaffenheit der organischen und anorganischen Massen, aus welchen seine nähern oder fernern Umgebungen in verschiedenen Richtungen an und unter der Erdoberfläche bestehen.

Aus den erstern der genannten Elemente leitet sich derjenige Temperaturstand ab, den wir mit dem Namen des mathematischen Klimas zu bezeichnen pflegen. Diese Bestimmungsstücke erwähne ich nur kurz. Die Länge von Coburg ist $28^{\circ} 57' 54''$. Die Breite $50^{\circ} 15' 19''$. In Folge der letztern ist der längste Tag $16^h 11' 48''$, der kürzeste $7^h 48' 12''$, oder mit Rücksichtnahme auf die Verlängerung des Tages durch die Horizontalrefraction und durch den Sonnenhalbmesser $16^h 25' 8''$ und $8^h 1' 32''$.

In diesen mathematischen Elementen scheint jedoch noch ein Bestimmungsgrund der örtlichen Wärme zu liegen, der noch nicht zur Sprache gekommen ist, nämlich die Umdrehung der Sonne um ihre Axe. Wenn die Astronomen das Phänomen der Lichtperiodicität vieler Fixsterne von ihrer Rotation ableiten: so wird wohl der umgekehrte Schluss von der Rotation unserer Sonne auf verschiedene Grade der Licht- und Wärme-Erregung, welche einzelnen der Erde zugewandten Theilen der Sonnenfläche zukommt, nicht ganz von der Hand zu weisen seyn. Die Periode von 27 Tagen, 7 Stunden und $57 \frac{1}{2}$ Minuten, innerhalb welcher die Sonne der Erde wieder dieselbe Oberfläche zuwendet, wird daher den Meteorologen nicht gleichgültig erscheinen. Wenn sich die von Toaldo aufgestellte neunzehnjährige Witterungsperiode bewährt fände, so könnte ein Antheil davon der Sonnenrotation zugeschrieben werden, denn in 8, 1

und 46 Jahren wendet die Sonne der Erde dieselben Flächen an denselben Theilen der Erdbahn zu, wie sich aus der Vergleichung der Rotationszeit der Sonne mit der Länge des Sonnenjahrs ergibt. Indessen die cosmischen Ursachen der Witterung liegen zu weit ausser der Sphäre, wenn von der Bestimmung der Temperatur eines Ortes die Rede ist. Ich komme der Aufgabe näher.

Die Höhe von Coburg über der Fläche des Meeres.

Die Temperatur eines Ortes ist vorzüglich von der Höhe desselben über der Meeresfläche abhängig. Man denke an die geringe Wärme auf dem St. Gothard. Ich war daher bemüht, die Höhe von Coburg über der Meeresfläche so genau, als möglich, auszumitteln. Zur Beurtheilung, wie weit sich meine Bestimmungen der Wahrheit nähern mögen, theile ich die Vergleichung der verschiedenen von mir gefundenen Resultate mit.

Berechnete Höhe:

905 Par. Fufs.

872 — —

876 — —

907 — —

940 — —

Methode der Bestimmung:

Aus Vergleichung der correspondirenden Beobachtungen des Herrn Prof. Placidus Heinrich im Jahr 1812 mit den meinigen abgeleitet.

Aus der absoluten mittlern Barometerhöhe von 4 Jahrgängen 1816—1819 abgeleitet.

Aus dem mittlern Barometerstand von 12jähriger Beobachtung des Hrn. Herzogs Ernst Friedrich von 1782—1795.

Aus correspondirenden Beobachtungen des Hrn. Obs. Winkler in Halle.

Aus Vergleichungen mit dem Seeberg.

In Erwägung der ungewissen Höhe des Seibergs, und in Anbetracht der Uebereinstimmung, welche die aus absoluten Barometerständen von 4 und 12 Jahrgängen abgeleiteten Resultate gewähren, da man wohl die Höhe von Coburg über der Meeresfläche mit einiger Zuversicht zu 890 Par. Fufs annehmen kann. Sämmtliche mit einander verglichene Angaben sind auf den Spiegel der Itz unter der Lodenbrücke reducirt. Der Markt von Coburg ist 30 Fufs höher, mithin 920 Fufs über dem Meere.

Der Ingenieur und Schanzherr Feer zu Zürich hat durch einzelne Barometermessungen diese Höhe um 27 Fufs niedriger gefunden.

Einige in der Nähe von Coburg vorgenommenen Bestimmungen dürften dazu beitragen, der plastischen Vorstellung von der Gebirgsgestaltung zur Stütze zu dienen.

Orte.	Nähere Bezeichnung.	Höhe über dem Meere.
Coburg.	Spiegel der Itz	890 P. F.
Festung.	Basis der Gebäude	1358 - -
Schalkau.	Spiegel der Itz	1201 - -
Schaumbg.	Gipfel des Berges	1605 - -
Stelzner	Oberhalb Stelzen am Fusse des	
Brunnen.	Blefsbergs, Quelle der Itz	1701 - -
Blefsberg.	Am Gipfel	2561 - -
Eisfeld.	Spiegel der Werra	1400 - -
Sophienau	Desgleichen	1660 - -
Crock.	Auf der Höhe beim Steinkohlenwerk	1554 - -
Sattelberg.	Höchster Punkt auf der Straße von Coburg nach Gräfenenthal	2303 - -
Gräfenenthal	Spiegel der Zopte	1270 - -
Saalfeld.	Herzogl. Schlossspiegel der Saale	775 - -
Jena.	- - desgl. - - -	695 - -
Halle.	- - desgl. - - -	265 - -

Plastische Darstellung der Gegend von Coburg.

Wenn die absolute Höhe von Coburg zur Erwartung berechtigt, daß die mittlere Temperatur etwa 1° bis $1\frac{1}{2}^{\circ}$ Reaumür'sche Skale niedriger seyn wird, als an einem Ort am Meere von gleicher geographischer Breite, und sonstigen gleichen Elementen, so deutet auch die beträchtliche Höhe des nahen Thüringer Waldgebirgs auf die Elemente hin, von denen ein beträchtlicher Spielraum der Temperatur über und unter ihrem Mittelstand abhängt. Denn die Gestaltung der Oberfläche bestimmt die mehrere oder mindere Exposition in Bezug auf Einwirkung und Abhaltung der erwärmenden und erkältenden Momente. Eine Plastik der Gegend ist daher in engen Zusammenhang mit der Erörterung der Temperaturverhältnisse.

In der ganzen Gegend von Coburg ist in weiter Entfernung nach keinerlei Richtung eine Ebene von bedeutender Ausdehnung anzutreffen.

Die Stadt selbst, am linken Itzufer gelegen, ist in eine Thalenge von 2040 Fufs Breite eingeeengt.

Der Festungsberg verflächt sich bis an die Stadt herab. Am rechten Ufer hebt sich die sogenannte Wetterscheide 348 Fufs über den Spiegel der Itz. Die unterste und steilste Terrasse derselben, der Judenberg genannt, 120 Fufs über der Itz, ist nur 480 Fufs vom Ufer entfernt. Nordwärts von Coburg zeigen sich mehrere Thaleinschnitte, welche sämtlich ihr Wasser in diesen Engpaß führen.

Von Nordwest kommt die Sulz aus den langen Bergen. Diesen Namen führt die ziemlich flache, größtentheils aus Getreidefeld bestehende Abdachung,

welche in Nord Nord West von Coburg, eine halbe Meile davon, zu steigen anfängt, bis sie sich bei Abstadt, 2 Meilen von Coburg, zur Höhe von 1540 Fuß über dem Meer erhebt. Gegen Norden sind die langen Berge von dem Hauptgebirg durch mehrere Schluchten getrennt, die sich in das Werragebiet verlaufen.

Ein östlicher Einschnitt führt sein Wasser der Lauter zu, ein südwestlicher, die Rodach genannt, geht hinüber in die Kreck, welche erst 2 Meilen südlich von Coburg in die Itz einmündet.

Die südlichen Thaleinschnitte bilden die Sulz, welche eine halbe Stunde von Coburg in N. N. W. davon sich in die Lauter ergießt.

Das Lauterthal geht in nördlicher Richtung gerade dem Thüringer Wald zu und hat schon mehr den Charakter des Gebirgs. Eine Meile von Coburg ist es schon zwischen schroffe mit Laub und Nadelholz bewaldete Erhöhungen eingeengt. Die Hauptquelle, 2 Meilen nördlich von Coburg, führt den Namen des Rottenbachs. Die Gegend ist rauh, wie die östlich einmündenden Schluchten.

Eine Meile über Coburg ergießt sich der Weißbach aus den langen Bergen her, in die Lauter, die von mehreren starken Quellen her verstärkt, ein frisches und klares Gebirgswasser führt.

Die Itz hat ihre Quellen im Thüringer Waldgebirg. Dicht am Fuß des steilen Bleß, 1700 Fuß über der Meeresfläche, 3 Meilen nördlich von Coburg an einer wahrhaft romantischen Stelle oberhalb des Dorfes Stelzen, sprudelt eine starke Quelle, die Vorwelt, wie die Umgebung zeigt, aus irgend einer

Brunde heilig. Dieses Quellwasser, so wie der Dorfbrunnen in Stelzen, versickert wieder in einer Höhe von 1507 Fuß über dem Meere und kommt weiter unten in einer Höhe von 1400 Fuß wieder zum Vorschein, ein Phänomen, was ich deswegen anführe, weil an beiden Hauptquellen der Werra, mit größerer Auffallenheit und mit Erhaltung des dazwischen liegenden Flußbettes, fast in gleichen relativen Erhöhungen über dem Meer sich ein gleiches Phänomen darbietet.

Unterhalb Schalkau, etwa 2 Meilen von Coburg, fällt die Grimpen in die Itz. Sie entspringt noch tiefer im Thüringer Walde bei Steinheide.

Nahe unter dieser Einmündung vereinigt sich die Effelder mit der Itz. Ihre Quellen reichen noch tiefer in den Thüringer Wald, bis zu 5 1/2 Meile Entfernung von Coburg hinein.

Das Itzthal hat durchaus einen romantischen Charakter, die mannichfaltigen Schluchtengewässer im westlichen Arme, so wie an den einmündenden Grimpen und Effelder, gruppiren die Scene sehr mahlerisch. Von Weissenbrunn an, 1 1/2 Meile von Coburg, wird überhaupt der Charakter der Gegend lieb und mild. Parallel mit der Lauter zieht sich die Itz, auf der Westseite durch den Föhrenbach, auf der Ostseite durch den Fischbach verstärkt, zwischen bewaldeten Anhöhen durch ein anmuthiges Thal hin, bis sie unterhalb Rosenau, 1/2 Meile von Coburg, ins Freie tritt.

Das vierte Schluchtengewässer ist die Röden. Sie entspringt in einer nordöstlichen Entfernung von 3 1/4 Meile von Coburg auf der Wiefelsburg, nach

beiläufiger Schätzung 2000 Fuß über der Meeresfläche. Sie nimmt mehrere östliche und westliche Arme auf und bildet einen Haupteinschnitt in der südlichen Abflachung des östlichen Theils vom Thüringer Wald. Unterhalb Sonnenberg öffnet sich die Gegend und bietet eine Ebene dar, in welcher sich der Muckberg, ein conoidischer Sandhügel, 200 Fuß hoch über der Ebene von Neustadt an der Heide, zu einer Höhe von 1330 Fuß über dem Meer erhebt. Eine kleine Meile nordöstlich von Coburg wird die Ebene wieder durch eine Hügelreihe geschlossen. Eine enge Oeffnung in derselben läßt die Röden bei Dorf Mönchröden hindurch, worauf sie bald in die Elz einmündet.

Dicht vor Coburg nimmt letztere noch die Lauter auf.

Die Abdachungen, von welchen das Wasser nach Coburg abfließt, haben einen Flächeninhalt von $6\frac{1}{2}$ Quadratmeilen. Die Brücke dicht unterhalb Coburg fördert bei einer Geschwindigkeit von 5 Fuß gegen 250 Millionen Cubikfuß Wasser in 24 Stunden. Eine Regenhöhe von $\frac{2}{3}$ Zoll kann daher, wenn einmal die natürlichen Bassins angelaufen sind, eine 24stündige Ueberschwemmung bewirken. Die Engen des Elzthals bei Coburg, das Zusammenströmen von so vielen Thaleinschnitten und Schluchten, das lange Lagern des Schnees am Thüringer Walde, machen die Temperatur von Coburg gar sehr von der Richtung der Winde überhaupt abhängig, so wie derselbst diese Gestalt der Oberfläche den Zug des Windes modificirt.

Dafs eine Thalenge, wie Coburg, dem Zugwinde ausgesetzt ist, läfst sich hiernach erwarten.

Unterhalb Coburg zieht sich das Itzthal in südlicher und süd südwestlicher Richtung zwischen fortgesetzten Hügelreihen fort.

Oryctognostische Elemente des Clima's.

Es wird kaum zu bezweifeln seyn, dafs die Unterlagen der Oberfläche eines Ortes eine grofse Rolle in den climatischen Ereignissen spielen. Indessen getraue ich mir den Charakter der Gegend um Coburg nicht genau darzustellen. Gewifs ist es indessen, dafs mancherlei Lagerungen des jüngern Gypses, der Steinkohlen, des Steinsalzes etc. etc. ähnlichen Oxydationen, wie beim elektromagnetischen Procefs ausgesetzt sind und durch solche auf die Atmosphäre einwirken.

Das Thüringer Waldgebirge läuft ab von dem Fusse des ältern Fichtelgebirges. Es besteht aus Uebergangsgebirgen, aus Thonschiefer nach seinen verschiedenen Unterarten, aus Grauwacke und Einlagerungen von Uebergangskalk. Aeltere und neuere Flötzgebirge haben sich daran angelehnt.

Bei Krock kommt das ältere Steinkohlenlager, bei Eisfeld aber schon jüngerer Flötzkalk vor. Dieser verbreitet sich in grosser Fläche längst der langen Berge. Unter ihm ist bunter Sandstein gelagert, der nahe an Coburg hervortritt.

Nahe an Coburg im Nordwest findet sich der jüngere Gyps, unter ihm bunter Sandstein. Unter den bemerkten Flötzgebirgen finden sich Uebergänge in Trappbildungen, z. B. Trappmergel und in

einiger Entfernung von Coburg, am sogenannten Fuchsberg auf der Straße nach Rodach, basaltischer Mandelstein, so wie weiter nach Westen zu, der Uebergang in Basalt und Porphyrsciefer in der Gegend von Heldburg, und je mehr man nach Nordwest fortgeht, desto mehr tritt, abstechend gegen die sanfte Verflächung der langen Berge, der Charakter des Trappgebirges hervor.

Die Hugelreihen, in welche das Itzthal selbst eingefasst ist, erheben sich nur an einzelnen Stellen zu höhern Bergkuppen, und gehören zu der neuesten Flötzformation. Sie enthalten, außer dem abwechselnden Sandstein und Thonschiefer, einen sehr sandigen Kalkmergel, in welchem größere Partien von splitterigen Hornstein inne liegen. Südlicher von Coburg ist Quadersandstein aufgelagert.

Einfluss des Clima auf vegetabilisches und thierisches Leben.

Die Wechselwirkung vom Clima auf Vegetation und animalisches Gedeihen ist wohl keinem Zweifel unterworfen. Eine genaue Skizze dieser Elemente würde daher das Klima sehr kenntlich bezeichnen.

Es ist eine Aufgabe für den Botaniker, diese Aufgabe in ersterer Hinsicht vollständig zu genügen.

Vorläufig theile ich folgende charakteristische Züge für das hiesige Clima in Hinsicht auf die Vegetation mit.

Unter den exotischen Pflanzen kommen *Coriaria myrtifolia*, *Vinca major*, *Hypericum calycinum* und *H. hircinum*, *Amygdalus communis* und *Castanea vesca* im Freien gut fort: sie vertragen unsere

Winter, blühen auch, tragen aber nur unter günstigen Umständen Früchte.

Unter die einheimischen Pflanzen charakterisiren im Allgemeinen *crataegus torminalis*, *Rosa gallica*, *Trientalis europaea*, *Satyrium viride*, *Vaccinium uliginosum* das Klima von Coburg.

Insbesondere kommen auf *Kalkboden* *Erysimum loratum*, *Teucrium chamädrys*, *Poa collina*, *Festuca glauca*, *Brassica alpina*; auf *Sandboden* *Juncus pilatus* und *ustulatus*, *Centunculus minimus*, *Myosurus minimus*, *Arenaria rubra* und *Polycnemum vense*; auf *Thonboden* *Erysimum repandum*, *Varienta dentata* und *Arnica montana* in einer Runde von 5 Stunden vor.

Um den Einfluß des Klima auf das animalische Leben zu charakterisiren, mögen nachfolgende, das menschliche Leben betreffende Angaben dienen.

Im Fürstenthume Coburg leben auf einer Quadratmeile gegen 3200 Menschen. Die jährlichen Geburten betragen $\frac{1}{31}$ und die Sterbefälle $\frac{1}{44}$ der Bevölkerung.

Unter 1000 Geburten kommen

270 auf die Wintermonate,
254 auf die Frühlingsmonate,
246 auf die Sommermonate und
230 auf die Herbstmonate.

Unter 1000 Sterbenden sterben

1. Alter von der Geburt bis zum vollendeten

1sten Jahr	509
- vom 2ten bis zum vollendeten 5ten Jahr	108
- - 6. - - - 10. -	29
- - 11. - - - 20. -	21

300 Ueber das Klima von Coburg.

im Alter vom 21. bis zum vollendeten 30. Jahr	50
- - - 31. - - - 40. -	66
- - - 41. - - - 50. -	77
- - - 51. - - - 60. -	91
- - - 61. - - - 70. -	114
- - - 71. - - - 80. -	95
- - - 81. - - - 90. -	55
- - - 90. - - - 100. -	51

Als vorherrschende Krankheiten zeichnen sich das Gefraisch, die Auszehrung, die Lungensucht und die Alterschwäche aus. An dem Gefraisch, der Nominal-Ursache der grossen Sterblichkeit in der Kindheit, sterben über 16 vom Hundert, an der Lungensucht 7, an der Auszehrung über 15 und an Altersschwäche 19, vom Hundert, bezogen auf die Summe der Sterbenden. Die Ueberzahl der durch das Gefraisch hingerafften Kinder erklärt sich aber durch den Umstand, daß viele andere Kinderkrankheiten in dieser Form endigen und daß überhaupt die Angaben über die Todesart der Kinder in vielen Fällen nicht als ärztliche zu betrachten sind. Rheumatisch-catarrhalische Uebel kann man fast für eine stehende Krankheitsform ansehen und das Nervenfieber kommt in den Monaten December und Januar in sporadischer Erscheinung vor.

Allgemeiner Charakter der Witterung.

Die Gegend von Coburg scheint sich mehr zur feuchten Witterung hin zu neigen. Die nördlichen Anwohner des Thüringer Waldgebirgs haben gewöhnlich trocknere Witterung. Da die Süd- und Westwinde mit Feuchtigkeit und Regen verbunden

zu seyn pflegen: so zieht das Thonschiefergebürg und überhaupt der im Erdreich vorherrschende Thon die Nässe mehr an.

Veränderlichkeit und starke Uebergänge gehören nicht minder zur Eigenthümlichkeit des Clima's der Gegend. Feste und dauernde Winterwitterung ist selten, und hat das erste Winterkleid eine baldige Zerstörung erfahren, so prognosticirt man gewöhnlich einen sehr veränderlichen Winter und Wechsel zwischen Regen und Schnee.

Die Gewitter ziehen in der Regel von Westen nach Osten. Diese Richtung erinnert an die Ampère'sche Hypothese vom Erdmagnetismus, besonders da die seltner von Osten nach Westen ziehenden Gewitter viel schwerer sind und entgegengesetzter Elektricität anzugehören scheinen. Die westlichen Gewitter ziehen übrigens mit einer auffallenden Schnelligkeit über die Stadt hinweg, indess sich die östlichen zur längern Dauer einlagern. Den Schloßorten scheint besonders die Gegend um Neustadt unterworfen zu seyn.

Nach langer Trockenheit darf man immer annehmen, daß erst der Wald vom Regen genäst wird, ehe er seine Tropfen über die flachere Gegend von Coburg ausgießt. Im Durchschnitt gilt dies auch von den Gewittern.

Mittlere Wärme von Coburg.

Der höchstselige Herzog Ernst Friedrich hat vom Jahre 1777 an regelmäßige meteorologische Beobachtungen an Thermometer und Barometer gemacht. Die genauern Beobachtungen fangen jedoch

erst vom Jahr 1782 an, von welcher Periode an der Herzog sich der von dem noch lebenden Rath Uts. mit aller Genauigkeit verfertigten Instrumente bediente. Ausser dem Barometer- und Thermometerstand ist immer die Beschaffenheit der Witterung angemerkt. Die drei Beobachtungszeiten sind etwas unbestimmt angegeben, durch die Bezeichnung „früh, Mittags, Nachts.“ Indessen kann man unter der Frühzeit die Tageszeit annehmen, wo die niedrigste Temperatur vorhanden ist. Der Herzog liebte die Morgenstunde. Zur Zeit der Abendstunde möchte aber die Temperatur schon unter ihren mittlern Tagesstand um etwas wenigens gefallen seyn.

Die aus 12 Jahrgängen geschlossene mittlere Jahres-Temperatur von $6^{\circ},28$ kann daher leicht um eine Kleinigkeit zu niedrig seyn.

Die Aufstellung eines täglichen mittlern Temperatur-Grades hat überhaupt ihre besondern Schwierigkeiten. Der Ort der Beobachtung hat auch seinen Einfluss auf diese Bestimmung. Wenn die direkte Einwirkung der Sonnenstrahlen noch so sehr vermieden wird, die Masse der direkten Umgebungen bringt durch ihre Gestalt und durch die Verschiedenheit ihrer Wärmecapacität mannichfaltige Abweichungen hervor. In meiner Wohnung am Marktplatz habe ich die Temperatur im Schatten immer $1\frac{1}{2}$ bis 2° höher gefunden, als im Residenzschlosse. Unter diesen Umständen habe ich mich mehr um den Gang der Wärmeänderung, als um ihre absolute Grösse bemüht und mich zu diesem Behuf bei den nachstehenden Combinationen Vorzugsweise an die zur Mittagszeit angemerkte Tem-

peratur gehalten, die ich, zum Unterschied vom Temperatur-Grad in anderer Tageszeit, die Meridian-Temperatur nennen werde.

Die mittlere Meridian-Temperatur des ganzen Jahres ist in der ersten Etage des Redenzschlosses im Durchschnitt aus 12 Jahren = $8^{\circ},88$.

Gang der mittlern Temperatur.

a) In einzelnen Jahren.

Jahre.	Mittlere Temperatur überhaupt.	Mittlere Meridian-Temperatur.	Unterschied.
1782.	6, 29.	8, 48.	2, 19.
1783.	7, 37.	9, 26.	1, 89.
1784.	5, 64.	7, 80.	2, 16.
1785.	$5^{\circ},21$.	7, 32.	2, 11.
1786.	5, 54.	7, 75.	2, 41.
1787.	6, 75.	9, 01.	2, 26.
1788.	5, 82.	8, 00.	2, 18.
1789.	6, 53.	8, 76.	2, 43.
1790.	6, 72.	8, 97.	2, 25.
1791.	7, 14.	9, 22.	2, 08.
1792.	6, 23.	8, 47.	2, 24.
1793.	6, 51.	9, 14.	2, 63.

Gang der mittlern Temperatur.

b) Nach den Jahreszeiten.

In den Winterm.	$0^{\circ},72$.	$0^{\circ},66$.	$1^{\circ},58$.
Frühlingsmon.	5, 78.	8, 55.	2, 77.
Sommermonathe	13, 72.	16, 69.	2, 97.
Herbstmonathe.	6, 53.	8, 50.	2, 00.

c) Nach den Monathen.

Jahreszeiten.	Mittlere Temperatur überhaupt.	Mittlere Meridian-Temperatur.	Unterschied.
Januar.	1°, 57.	0°, 24.	1°, 13.
Februar.	0, 06.	1, 56.	1, 50.
März.	1, 40.	5, 73.	2, 35.
April.	5, 80.	8, 90.	3, 10.
May.	10, 14.	13, 03.	2, 89.
Juny.	13, 11.	16, 05.	2, 94.
July.	14, 11.	17, 51.	3, 20.
August.	15, 93.	16, 71.	2, 78.
September.	11, 03.	13, 75.	2, 72.
October.	6, 32.	8, 46.	2, 14.
November.	2, 23.	3, 30.	1, 07.
December.	— 0, 84.	0, 13.	0, 97.

Das Mittel aus den Temperaturgraden des Januars und Octobers giebt 6°, 06 für die mittlere Temperatur überhaupt, und 8°, 68 für die mittlere Meridian-Temperatur von Coburg. Die nahe Uebereinstimmung mit den oben angeführten Resultaten ist demnach eine Bestätigung der von Humboldtischen Regel.

d) Nach den einzelnen Tagen im Jahre.

Das Resultat der 12jährigen Beobachtungen ist in der am Ende befindlichen Tabelle und in den dazu gehörigen Zeichnungen darzustellen vermögen, zu denen ich nachfolgende Bemerkungen beizufügen habe:

- 1.) Die erste mit a. überschriebene Spalte enthält die rohen Beobachtungsergebnisse für jeden Tag.

Jahres. In den Spalten b und c sind die *mittlern Extreme* aufgetragen.

Ich bezeichne sie deswegen mit diesem Ausdruck, weil auch hiebei das Mittel aus 12 Jahren genommen ist.

Die Spalte d enthält den mittlern Temperaturgrad für 5 Tage auf die Art, wie ihn Brandes in seinen Untersuchungen über den mittlern Gang der Wärmeänderung dargestellt hat.

Die Spalte e soll den Gang der Wärme nach dem Gesetz der Continuität darstellen.

2.) Den Gang der Wärmeänderung habe ich verschiedentlich durch eine Gleichung auszudrücken gesucht.

Die Bestimmungsstücke sind die Höhe der Sonne, die Dauer des Tages und das Verhalten des Erdkörpers, wie fern derselbe die Wärme langsamer aufnimmt; als die wirkende Ursache eintritt und sie noch fest hält, wenn die wirkende Ursache schon aufgehört hat.

Die Unzulänglichkeit einer 12jährigen Reihe zu diesem Zwecke wird es entschuldigen, daß ich diese Untersuchung nicht weiter verfolgt und mich vor der Hand mit einer Näherungsformel begnügt habe. Sie heisst

$$x = -18. + 2,2 d \pm 0,05 d - \Delta d$$

und bedeutet d den halben Tagbogen in Stunden ausgedrückt, Δd seine tägliche Aenderung. Das obere Zeichen gilt für die aufsteigende Bewegung der Sonne, das untere für die niedersteigende.

Um sie mit den Beobachtungen in Vergleichung zu stellen, setze ich ihre Werthe von 10 zu 10 Tagen her.

		Rechnung.	Beobachtung.	Fehler.
Januar	1.	— 1 ^o , 1.	— 1, 6.	+ 0, 5.
	11.	— 1, 5.	— 0, 8.	— 0, 7.
	21.	— 1, 5.	+ 0, 1.	— 1, 4.
	31.	— 0, 7.	+ 1, 0.	— 1, 7.
Febr.	10.	— 0, 4.	+ 1, 5.	— 1, 9.
	20.	+ 0, 9.	+ 1, 5.	— 0, 6.
März	2.	+ 2, 5.	+ 2, 4.	+ 0, 1.
	12.	5, 9.	+ 3, 2.	+ 0, 7.
	22.	5, 2.	+ 4, 2.	+ 1, 0.
April	1.	6, 8.	+ 6, 0.	+ 0, 8.
	11.	8, 2.	8, 0.	+ 0, 2.
	21.	9, 5.	9, 6.	— 0, 1.
May	1.	11, 2.	10, 4.	+ 0, 8.
	11.	12, 6.	12, 4.	+ 0, 2.
	21.	14, 2.	13, 8.	+ 0, 4.
	31.	16, 0.	14, 8.	+ 1, 2.
Juni	10.	17, 3.	15, 9.	+ 1, 4.
	22.	16, 9.	17, 0.	— 0, 1.
July	4.	17, 5.	17, 4.	+ 0, 1.
	14.	17, 8.	17, 6.	+ 0, 2.
	24.	17, 7.	17, 7.	0, 0.
August	5.	17, 5.	17, 5.	0, 0.
	15.	16, 8.	17, 1.	— 0, 3.
	24.	15, 6.	16, 1.	— 0, 5.
Septbr.	2.	14, 6.	15, 1.	— 0, 5.
	12.	13, 1.	14, 1.	— 1, 0.
	23.	11, 8.	12, 3.	— 0, 5.
Octbr.	5.	10, 3.	10, 6.	— 0, 3.
	15.	9, 0.	9, 2.	— 0, 2.
	23.	7, 5.	6, 7.	+ 0, 8.
Novbr.	2.	5, 8.	4, 8.	+ 1, 0.
	22.	3, 1.	2, 3.	+ 0, 8.
Decbr.	2.	1, 4.	1, 1.	+ 0, 3.
	12.	— 0, 5.	+ 0, 4.	— 0, 7.
	22.	— 0, 9.	— 0, 5.	— 0, 6.

Es würde nicht unnütz seyn, für alle Orte, wo man den Gang der Wärmeänderung einiger Massen kennt, ähnliche Formeln für die örtliche thermographische Linie zu suchen.

3.) Die Zeichnungen sind nach dem Mafsstabe der von Brandes mitgetheilten eingerichtet, um die Vergleichung mit andern Orten zu erleichtern.

In Tab. I. bezeichnet die grüne Linie den Gang der Wärme für alle Tage des Jahres, die rothe gehört für dieses Element von 5 zu 5 Tagen, die punctirte Linie ist eine künstliche, vorstellend einen nach dem Gesetz einiger Continuität gemodelten Gang der Wärmeänderung, ungefähr so, wie ihn die Formel giebt.

Die Tab. II. ist, wie der Augenschein zeigt, einigen spielenden Anschauungen gewidmet. Die schwarze Linie stellt die Beobachtungen nach Brandes Manier dar. Die schwarzpunctirte ist nach dem Gesetz der Continuität gekünstelt, die grüne ist nach der oben angezogenen Formel gebildet.

Läfst man in der Formel die Bestimmungsstücke weg, welche von dem spätern Aufnehmen der Wärme in der Erde und von dem spätern Fahrenlassen der aufgenommenen Wärme abhängen, so erhält man die rothe Linie oder den Gang der von diesem Element unabhängigen Wärme.

Hier fällt in die Augen, daß die Summe der Correctionsgleichungen für die aufsteigende Linie ungefähr halb so groß ist, als die Summe der Correctionsgleichungen in der absteigenden Linie. Die Bedeutung hiervon scheint zu seyn, daß die einmal erwärmte Erde die aufgenommene Wärme fester hält

als sie sich dieselbe aneignet, oder dafs es für die Erde ungefähr noch einmal so schwer ist, die Wärme zu empfangen, als sie zu behalten.

Wenn man beiderlei Linien in sich wiederkehrend gestaltet, so ergeben sich in beiden die Axe AB und CD, ingleichen $\alpha\beta$ und $\gamma\delta$. Merkwürdig ist, dafs die grofse Axe AB sehr nahe in der mittlern Temperatur des ganzen Jahres liegt und dafs CD die kleine Axe, beinahe senkrecht auf der erstern steht, obgleich rechts von derselben 5 Monate und links von derselben 7 Monate liegen. Ohne Zweifel wird man an den thermographischen Linien noch manche Eigenthümlichkeiten entdecken und nachweisen können. An der Gestalt der thermographischen Linie fällt die Unähnlichkeit des aufsteigenden und absteigenden Theils oberhalb und unterhalb der Axe deutlich in die Augen. Insbesondere bewahrt sich auch die gegen die Mitte des Februar eingreifende Minderung in der Zunahme der Wärme. Wie die Wärme in verschiedenen Zeitabtheilungen mehr oder minder gleichförmig steigt und fällt, zeigt die Gestaltung der Linie ohne weitere Andeutung.

*Ueber den Nutzen der thermographischen Linie
und über die Anwendung des mittlern Wärmegrades,*

Wenn Jemand die thermometrischen Beobachtungen aus wissenschaftlicher Absicht verzeichnet, so sollte neben die rohe Beobachtung immer noch ihr Unterschied von dem mittlern Wärmegrad des betreffenden Tags angemerkt seyn. Dieser Unterschied

drückt die relative Wärme eines Tages mit Rücksicht auf die Jahreszeit aus. Im vergangenen Jahre war die Meridiantemperatur am 29. April im Schatten 25° , mithin 13° höher als die mittlere. Diese relative Wärme ist gröfser, als die vom 20. Julius, wo sie 15° war und die mittlere nur um 7° übertraf.

Die Vergleichung dieser Unterschiede für einzelne Tage oder für einzelne Zeitabtheilungen, würde ein Bild vom actuellen Gange der Wärme darstellen. Ich habe dieses auf 12 Jahre in monatlichen Abtheilungen in der nachfolgenden Tabelle wiederzugeben versucht.

Actueller Gang der Wärme von 1782 bis 1793 durch die Unterschiede von der mittlern Wärme ausgedrückt.

Jahre.	Jan.	Febr.	März.	April.	May.	Juny.	July.	Aug.	Sept.	Octbr.	Nov.	Decbr.
1782.	+2,0	-5,0	+0,5	-0,5	-1,4	-0,0	+1,6	-0,8	+0,6	-0,5	+0,1	-0,5
1783	+2,9	+2,5	-0,4	+1,2	+1,5	+0,6	+2,6	+1,0	+1,3	+2,0	±0,0	-4,2
1784.	-5,5	-2,0	-0,5	-2,1	+1,4	+1,5	-1,4	-0,2	+0,9	-1,1	+0,8	-0,4
1785.	-0,8	-1,9	-3,6	-2,6	-0,9	-1,5	-2,0	-1,5	+0,9	-0,2	±0	+0,5
1786.	+1,2	-0,7	-1,1	+1,5	-1,4	-0,1	-2,5	+0,8	-2,2	-1,0	-5,0	+0,4
1787.	-1,1	+0,4	+2,5	-0,8	-1,1	+1,5	-0,2	-0,5	-0,1	+2,5	+0,4	+2,5
1788	+1,2	-0,2	+0,5	+0,5	-0,1	+1,1	+1,5	-1,9	+0,5	-1,2	+0,5	-8,3
1789.	-2,4	+1,7	-2,9	+1,0	+2,5	-1,0	+0,3	-0,5	-0,2	+0,8	+0,5	+2,6
1790.	+1,4	+2,0	+1,2	-1,2	+1,9	-0,1	-0,9	-0,5	-1,0	+0,1	+0,1	+1,6
1791.	+2,5	+0,7	+1,8	+2,5	-0,6	-0,6	-1,5	+1,8	+0,4	+0,5	-1,1	+1,6
1792.	-0,6	-1,5	+1,4	+1,1	-0,4	-0,3	+0,5	-1,4	-0,9	+0,1	+0,2	+0,8
1793.	-1,6	+1,4	+1,1	-0,5	-0,7	-1,1	+2,0	+2,1	+0,8	-1,0	+1,4	+2,4

T a b e l l e

sur

Uebersicht des mittlern Standes

der

M i t t a g s w ä r m e

für alle Tage im Jahr

aus

zwölfjährigen Beobachtungen zusammengestellt,

- a) Das rohe Beobachtungsergebnis.**
- b) und c) Das mittlere Extrem.**
- d) Nach Brandes Weise.**
- e) Nach dem Gesetz der Continuität.**

Gang der Barometeränderung in monatlichen Zeitabschnitten, im Vergleich mit dem mittlern Barometerstand von 27" 1"', 6.

Jahr.	Jan.	Febr.	März.	April.	May.	Juny.	July.	Aug.	Sept.	Octbr.	Nov.	Dec.
1782.	+0,9	+2,2	-2,5	-2,9	-1,4	+1,7	+0,4	-1,0	+1,2	+2,1	-0,7	+1,0
1783.	-2,5	-0,7	-2,6	+1,8	-1,2	-0,1	+1,2	+0,7	+0,4	+1,6	+0,5	+1,0
1784.	-0,7	-2,0	-2,2	-0,5	+1,9	+0,5	+0,4	+0,7	+1,1	+1,1	+0,5	-2,4
1785.	+0,8	-1,0	+0,4	+2,9	+0,6	+0,5	-0,7	-0,7	+0,2	+1,1	-0,2	-0,5
1786.	-0,1	+0,7	-2,0	-0,6	+0,2	+0,7	+0,5	-0,1	+0,4	+1,5	-0,5	-1,5
1787.	+3,5	+1,5	-0,8	-0,8	-0,2	+0,1	+0,1	+0,2	+0,7	-0,7	-0,5	-0,8
1788.	+2,0	-1,8	-2,0	-1,2	+1,1	-0,5	+1,4	+0,5	+0,5	+1,6	+2,2	-1,2
1789.	+0,2	-1,8	-2,7	-0,2	+0,2	-0,8	±0,0	+1,0	+0,1	-1,2	-1,5	+1,9
1790.	+2,5	+3,4	+3,1	-1,1	-0,4	+1,2	-1,7	+0,6	+0,9	+0,5	-0,1	-0,5
1791.	-5,2	-0,1	+2,5	-0,8	+0,2	+0,5	+0,5	+1,6	+1,6	-1,5	-0,7	-2,5
1792.	-1,7	±0	+1,0	+0,8	+0,4	-0,1	+0,2	±0,0	-0,6	-1,7	+1,5	-1,5
1795.	+1,4	-0,6	-0,5	-0,8	+0,2	+0,1	+1,5	+1,0	±0,0	±0,0	-0,5	-0,9

So wünschenswerth es wäre, in diesem monatlichen Steigen und Fallen eine Periodicität zu entdecken, so wenig ist bis jetzt der Anschein hiezu Coburg am 5. May 1822.

T a b e l l e

sur

Uebersicht des mittlern Standes

der

M i t t a g s w ä r m e

für alle Tage im Jahr

aus

zwölfjährigen Beobachtungen zusammengestellt.

a) Das rohe Beobachtungsergebnis.

b) und c) Das mittlere Extrem.

d) Nach Brandes Weise.

e) Nach dem Gesetz der Continuität.

J a n u a r.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	—2,7	2	—12		—16
2.	—1,2	3	—8		1,7
3.	—2,6	3	13	—2,1	1,8
4.	—2,7	4	16		1,8
5.	—1,4	5	13		1,7
6.	—1,3	4	12		1,6
7.	—1,4	5	11		1,5
8.	—1,0	4	10	—1,0	1,4
9.	—1,5	5	13		1,3
10.	—0,7	4	7		1,2
11.	+0,0	7	9		0,8
12.	—1,0	6	9		0,7
13.	+0,0	5	10	—0,2	0,6
14.	+0,0	4	9		0,5
15.	—0,9	4	8		0,4
16.	+0,4	4	5		0,3
17.	+1,2	7	4		0,2
18.	—0,1	3	6	—0,1	0,1
19.	—0,5	3	10		—0,1
20.	—1,3	3	7		+0,0
21.	—0,4	3	10		+0,1
22.	—0,5	3	9		0,3
23.	+0,4	3	2	+0,5	0,3
24.	+1,1	4	3		0,4
25.	1,7	4	2		0,5
26.	1,0	4	4		0,6
27.	1,1	7	5		0,7
28.	1,0	6	5	1,6	0,8
29.	2,6	7	4		0,9
30.	2,1	7	4		0,9
31.	1,1	6	7		1,0
	—3,24	4	—8	—0,2	—0,4

Februar.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	1,3	5	—4		1,1
2.	1,0	6	—3	+1,4	1,1
3.	1,9	5	3		1,2
4.	1,5	4	7		1,3
5.	1,7	5	3		1,3
6.	1,2	6	5		1,4
7.	2,5	5	1	2,1	1,4
8.	2,4	5	3		1,5
9.	2,7	5	0		1,5
10.	1,9	6	1		1,5
11.	1,3	6	7		1,5
12.	1,2	4	4	1,5	1,5
13.	1,0	6	7		1,5
14.	2,1	4	2		1,5
15.	1,0	4	8		1,5
16.	—0,3	6	10		1,5
17.	—0,2	5	11	0,4	1,5
18.	+0,4	5	6		1,5
19.	1,1	5	8		1,5
20.	1,5	3	3		1,5
21.	1,0	3	4		1,5
22.	1,2	6	3	1,7	1,6
23.	2,2	6	7		1,7
24.	2,5	5	4		1,8
25.	2,6	6	4		1,9
26.	2,4	8	2		2,0
27.	2,9	7	2	2,2	2,1
28.	1,6	7	12		2,3
	1,56	5,41	—5	1,55	1,6

M ä r z.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	1,3	6	— 11		2,4
2.	2,9	6	— 2		2,4
3.	2,6	6	— 1		2,5
4.	3,0	6	— 1	2,8	2,6
5.	3,1	6	— 2		2,6
6.	2,4	6	3		2,8
7.	3,3	7	3		2,8
8.	2,4	6	2		2,8
9.	2,6	7	1	2,6	2,9
10.	2,5	7	7		3,0
11.	2,4	7	3		3,1
12.	3,0	6	3		3,2
13.	3,0	7	7		3,3
14.	3,0	7	6	3,1	3,4
15.	3,2	7	2		3,5
16.	3,5	11	— 2		3,6
17.	3,9	11	+ 1		3,7
18.	5,0	9	+ 2		3,8
19.	5,0	9	+ 2	4,3	3,9
20.	4,0	10	+ 2		4,0
21.	3,5	10	— 4		4,2
22.	4,2	9	— 4		4,4
23.	4,8	7	— 3		4,6
24.	4,6	10	— 2	4,8	4,7
25.	4,6	8	+ 2		4,8
26.	4,5	11	— 2		5,0
27.	4,7	10	— 1		5,2
28.	4,9	11	0		5,3
29.	5,2	10	0	5,2	5,5
30.	5,4	11	0		5,7
31.	6,0	14	+ 1		5,9
	3,73	8	— 1,8	3,7	

A p r i l.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	6,2	10	1		6,0
2.	6,7	12	—1		6,3
3.	6,2	13	1 $\frac{1}{2}$	6,8	6,7
4.	7,5	9	—1		7,0
5.	7,4	12	2		7,2
6.	6,9	11	4		7,5
7.	6,9	11	4		7,5
8.	7,0	10	3	7,1	7,7
9.	7,3	11	2		7,8
10.	8,2	12	2 $\frac{1}{2}$		7,9
11.	8,8	12	2		8,0
12.	9,2	12	6 $\frac{1}{2}$		8,2
13.	9,3	13	4 $\frac{1}{2}$	9,1	8,4
14.	10,1	13	6		8,7
15.	8,2	13	4 $\frac{1}{2}$		8,9
16.	9,4	14 $\frac{1}{2}$	5		9,1
17.	8,2	13	3		9,2
18.	8,5	13 $\frac{1}{2}$	3 $\frac{1}{2}$	8,7	9,3
19.	9,0	14 $\frac{1}{2}$	6		9,4
20.	8,5	15	3		9,5
21.	8,7	15	2 $\frac{1}{2}$		9,6
22.	9,3	13 $\frac{1}{2}$	5		9,7
23.	9,5	15	4	9,5	9,8
24.	9,8	15	5		9,8
25.	10,0	15 $\frac{1}{2}$	3		9,9
26.	9,4	13	4		9,9
27.	9,9	14 $\frac{1}{2}$	6		10,0
28.	10,3	14	4	10,2	10,1
29.	10,9	16	4		10,2
30.	10,4	16	5		10,3
	8,6	13,8	3 $\frac{1}{2}$	8,3	8,4

M a y.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	11,2	17 $\frac{1}{2}$	6		10,4
2.	10,9	16	5		10,6
3.	10,9	17 $\frac{1}{2}$	6	10,7	10,8
4.	10,5	17	7		11,0
5.	10,0	18	7		11,2
6.	10,4	17	5 $\frac{1}{2}$		11,4
7.	10,7	14 $\frac{1}{2}$	7		11,6
8.	12,1	16	5 $\frac{1}{2}$	11,9	11,8
9.	12,9	17 $\frac{1}{2}$	8		12,0
10.	13,6	18	8		12,2
11.	12,2	18	7		12,4
12.	13,3	19	10		12,6
13.	13,7	19	7 $\frac{1}{2}$	13,3	12,8
14.	13,4	19	10		12,9
15.	13,7	19	10		13,0
16.	12,9	16	10		13,1
17.	13,2	16 $\frac{1}{2}$	7		13,3
18.	12,5	16	9 $\frac{1}{2}$	12,8	13,5
19.	12,7	19	9		13,6
20.	12,8	17	7 $\frac{1}{2}$		13,7
21.	13,1	19	8 $\frac{1}{2}$		13,8
22.	13,0	15	9 $\frac{1}{2}$		13,9
23.	13,9	16 $\frac{1}{2}$	8 $\frac{1}{2}$	13,9	14,0
24.	14,8	19	9		14,1
25.	14,7	20	9 $\frac{1}{2}$		14,2
26.	15,3	20	10		14,3
27.	15,8	21	12		14,4
28.	16,2	20	12	15,3	14,5
29.	14,4	17	11 $\frac{1}{2}$		14,6
30.	14,9	18	12		14,7
31.	13,5	18	10 $\frac{1}{2}$		14,8
	13,05	18,03	8,92		

J u n y,

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	13,4	17	9	14,9	
2.	14,7	19	9 $\frac{1}{2}$	15,0	14,6
3.	15,5	20	12	15,2	
4.	15,8	19 $\frac{1}{2}$	11 $\frac{1}{2}$	15,3	
5.	15,2	18	11	15,4	
6.	14,9	21	11 $\frac{1}{2}$	15,5	
7.	15,3	20	10	15,6	15,3
8.	15,1	21	11 $\frac{1}{2}$	15,7	
9.	16,1	19	12	15,8	
10.	16,4	19	13	15,9	
11.	16,2	21	12	16,0	
12.	16,0	20	10 $\frac{1}{2}$	16,1	16,1
13.	15,7	20	12	16,2	
14.	16,1	22	13	16,3	
15.	15,7	21 $\frac{1}{2}$	11	16,4	
16.	16,7	21	12 $\frac{1}{2}$	16,5	
17.	17,1	21	10 $\frac{1}{2}$	16,6	16,6
18.	17,0	23	10 $\frac{1}{2}$	16,7	
19.	16,5	21 $\frac{1}{2}$	10	16,8	
20.	18,2	24 $\frac{1}{2}$	12	16,9	
21.	17,1	20 $\frac{1}{2}$	10	16,9	
22.	16,1	21	10	17,0	17,0
23.	16,5	22	10	17,0	
24.	17,2	21	10	17,1	
25.	16,3	21	10	17,1	
26.	16,2	20 $\frac{1}{2}$	13	17,2	
27.	17,5	20 $\frac{1}{2}$	13	17,2	16,9
28.	16,8	20	13	17,3	
29.	17,9	23	13	17,3	
30.	18,7	21 $\frac{1}{2}$	15	17,4	
	16,05	20,7	11,4	16,3	16,1

J u l y.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	17,6	21	12		17,4
2.	16,2	20 $\frac{1}{2}$	10 $\frac{1}{2}$	17,2	17,4
3.	16,3	21	14		17,4
4.	17,0	20	15		17,4
5.	17,4	21	11 $\frac{1}{4}$		17,4
6.	16,7	20 $\frac{1}{2}$	12		17,4
7.	16,8	23	11	16,8	17,4
8.	16,3	22	12		17,4
9.	16,9	19 $\frac{1}{2}$	13		17,5
10.	17,2	21	13		17,5
11.	17,4	22	13		17,5
12.	18,1	27	12	17,3	17,5
13.	17,0	22	11		17,5
14.	17,0	23	10		17,6
15.	17,0	25	11 $\frac{1}{2}$		17,6
16.	17,7	27	14		17,6
17.	18,7	27	14	17,9	17,6
18.	19,0	21 $\frac{1}{2}$	13 $\frac{1}{2}$		17,6
19.	17,2	21 $\frac{1}{2}$	13		17,6
20.	17,2	20 $\frac{1}{2}$	14		17,6
21.	16,3	20	13		17,6
22.	16,6	22	13	16,9	17,6
23.	16,9	20	13		17,7
24.	17,5	20 $\frac{1}{2}$	14 $\frac{1}{2}$		17,7
25.	18,2	25	14		17,7
26.	17,9	25 $\frac{1}{2}$	15		17,7
27.	18,7	25	14	18,1	17,7
28.	18,0	21 $\frac{1}{2}$	14 $\frac{1}{2}$		17,7
29.	18,0	23	13		17,7
30.	17,4	26	13		17,7
31.	17,3	22 $\frac{1}{2}$	12 $\frac{1}{2}$		17,6
	17,3	22,7	12,0		

A u g u s t.

	u.	b.	c.	d.	e.
1.	18,0	26	13	17,6	17,4
2.	17,3	23	13		17,4
3.	17,9	24 $\frac{1}{2}$	13 $\frac{1}{2}$		17,3
4.	17,7	23	12 $\frac{1}{2}$		17,3
5.	17,8	21	14		17,3
6.	18,0	20 $\frac{1}{2}$	13	17,5	17,3
7.	17,1	22	11		17,2
8.	17,1	22	13		17,2
9.	17,8	22	13 $\frac{1}{2}$		17,2
10.	17,7	23	13		17,2
11.	17,9	21	15	17,3	17,2
12.	16,9	20	13		17,1
13.	16,5	24	12 $\frac{1}{2}$		17,1
14.	16,7	26	13 $\frac{1}{2}$		17,1
15.	17,2	22	14		17,1
16.	17,1	25	14 $\frac{1}{2}$	17,0	17,0
17.	17,7	24	13 $\frac{1}{2}$		17,0
18.	16,3	21	12 $\frac{1}{2}$		16,9
19.	16,0	19	11 $\frac{1}{2}$		16,8
20.	16,5	20	13 $\frac{1}{2}$		16,6
21.	16,1	18	10	16,4	16,5
22.	17,2	19 $\frac{1}{2}$	12 $\frac{1}{2}$		16,4
23.	16,1	20	12		16,2
24.	15,5	21 $\frac{1}{2}$	13		16,1
25.	16,5	20	13 $\frac{1}{2}$		16,0
26.	16,0	21	13 $\frac{1}{2}$	15,7	15,9
27.	15,5	20	12		15,8
28.	15,2	21	10		15,6
29.	15,4	20	13		15,5
30.	14,7	20	13		15,4
31.	15,0	19	11 $\frac{1}{2}$	15,1	15,3
	16,7	21,6	12,7		

S e p t e m b e r.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	15,1	18 $\frac{1}{2}$	10 $\frac{1}{2}$		15,2
2.	15,2	19	12 $\frac{1}{2}$		15,1
3.	15,3	19	11 $\frac{1}{2}$		15,0
4.	15,3	20	12		14,9
5.	14,7	20	18	14,8	14,8
6.	14,2	18	9		14,7
7.	14,7	17	11		14,6
8.	14,8	18 $\frac{1}{2}$	10 $\frac{1}{2}$		14,5
9.	14,3	19	12		14,4
10.	15,7	20	12	15,0	14,3
11.	14,9	18	10		14,2
12.	15,3	19	11		14,1
13.	14,6	19 $\frac{1}{2}$	10		14,1
14.	15,3	19 $\frac{1}{2}$	13		14,0
15.	15,5	20	12 $\frac{1}{2}$	14,5	13,8
16.	13,8	19	11 $\frac{1}{2}$		13,6
17.	13,1	20	9		13,4
18.	12,6	19	5 $\frac{1}{2}$		13,2
19.	13,2	20	10		13,1
20.	12,8	18	9	13,8	12,9
21.	13,0	17	7 $\frac{1}{2}$		12,7
22.	13,5	19	8 $\frac{1}{2}$		12,5
23.	12,8	20	6		12,3
24.	12,9	20	6 $\frac{1}{2}$		12,1
25.	13,0	20	9 $\frac{1}{2}$	12,8	11,9
26.	12,7	20	8 $\frac{1}{2}$		11,7
27.	12,8	20	6		11,6
28.	10,5	11	5		11,4
29.	11,1	18	7		11,2
30.	10,9	18	7 $\frac{1}{2}$	10,8	11,1
	13,7	18,9	8,9		

October.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	11,0	18	$7\frac{1}{2}$		11,0
2.	10,7	18	$7\frac{1}{2}$		10,8
3.	10,6	17	$6\frac{1}{2}$		10,6
4.	10,5	17	5		10,4
5.	10,8	18	6	11,0	10,3
6.	11,6	18	7		10,2
7.	11,4	19	8		10,1
8.	9,7	16	$5\frac{1}{2}$		10,0
9.	9,8	$15\frac{1}{2}$	$5\frac{1}{4}$		9,8
10.	10,6	16	$4\frac{1}{2}$	10	9,6
11.	10,5	16	8		9,5
12.	9,5	13	6		9,4
13.	10,7	16	5		9,2
14.	9,6	14	4		9,0
15.	9,5	16	4	9,2	8,7
16.	8,1	10	$4\frac{1}{2}$		8,5
17.	8,2	$11\frac{1}{2}$	$3\frac{1}{2}$		8,3
18.	7,3	10	$4\frac{1}{2}$		8,0
19.	7,0	$10\frac{1}{2}$	6		7,7
20.	7,1	$10\frac{1}{2}$	$4\frac{1}{2}$	7,2	7,5
21.	7,0	10	$4\frac{1}{2}$		7,3
22.	7,5	10	5		7,0
23.	7,5	$10\frac{1}{2}$	5		6,7
24.	6,5	10	3		6,5
25.	6,9	9	2	6,6	6,3
26.	6,4	9	$3\frac{1}{2}$		6,1
27.	5,6	11	2		5,9
28.	5,8	$9\frac{1}{2}$	2		5,8
29.	5,9	9	$1\frac{1}{2}$		5,6
30.	4,5	10	0	5,2	5,4
31.	4,3	13	0		5,2
	8,5	13	4,6		

N o v e m b e r.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	5,4	9 $\frac{1}{2}$	— $\frac{1}{2}$		5,0
2.	4,9	9	+ 2		4,8
3.	5,6	9	3		4,6
4.	5,3	10	1 $\frac{1}{2}$	5,0	4,5
5.	5,3	10	$\frac{1}{2}$		4,4
6.	4,1	7	— 6 $\frac{1}{2}$		4,2
7.	3,8	7 $\frac{1}{2}$	— 3		4,0
8.	2,6	7	— 3 $\frac{1}{2}$		3,9
9.	2,6	7 $\frac{1}{2}$	— 1 $\frac{1}{2}$	3,0	3,8
10.	2,8	8	— 4 $\frac{1}{2}$		3,7
11.	3,2	8 $\frac{1}{2}$	— 4		3,6
12.	3,5	9	— 2		3,5
13.	3,8	10	— 4 $\frac{1}{2}$		3,4
14.	3,7	8	— 2	4,1	3,3
15.	5,6	9 $\frac{1}{2}$	0		3,2
16.	3,7	7 $\frac{1}{2}$	+ 1		3,1
17.	3,5	8	0		3,0
18.	4,1	9 $\frac{1}{2}$	0		2,9
19.	3,6	9 $\frac{1}{2}$	— $\frac{1}{2}$	3,5	2,8
20.	3,2	6 $\frac{1}{2}$	0		2,7
21.	3,0	6	— 1		2,5
22.	3,1	7	— $\frac{1}{2}$		2,3
23.	2,7	7	— 2		2,1
24.	1,6	7	— 5	1,9	2,0
25.	1,2	6	— 4		1,9
26.	1,0	6	— 7		1,8
27.	1,2	4	— 2		1,7
28.	1,5	5	— 3 $\frac{1}{2}$		1,6
29.	1,6	7	— 2	1,1	1,5
30.	0,9	3	— 2 $\frac{1}{2}$		1,3
	3,30	7,6	— 1,8	3,2	3,1

D e c e m b e r.

	a.	b.	c.	d.	e.
1.	0,1	1 $\frac{1}{2}$	— 3		1,2
2.	1,2	5	— 2 $\frac{1}{2}$		1,1
3.	0,5	5	— 5		1,0
4.	1,0	4 $\frac{1}{2}$	— 4	1,2	0,9
5.	1,4	4 $\frac{1}{2}$	— 3 $\frac{1}{2}$		0,8
6.	1,9	6	— 4		0,7
7.	2,0	5	— 4		0,6
8.	0,7	3	— 6 $\frac{1}{2}$		0,6
9.	— 0,1	4	— 8 $\frac{1}{2}$	0,6	0,5
10.	— 0,2	5	— 8		0,5
11.	+ 0,7	4	— 5		0,4
12.	0,9	7 $\frac{1}{2}$	— 5		0,4
13.	0,9	6 $\frac{1}{2}$	— 4		0,3
14.	1,3	6	— 10	1,0	0,3
15.	1,2	6	— 13		0,2
16.	+ 0,5	6 $\frac{1}{2}$	— 9 $\frac{1}{2}$		0,1
17.	— 0,1	6 $\frac{1}{2}$	— 16		0,1
18.	— 0,5	5	— 15		0,0
19.	+ 0,4	6	— 11	0,	0,0
20.	0,0	5	— 9		— 0,9
21.	0,5	4 $\frac{1}{2}$	— 7		— 0,2
22.	0,1	5 $\frac{1}{2}$	— 7		— 0,3
23.	— 0,7	7	— 14		— 0,4
24.	— 0,8	6 $\frac{1}{2}$	— 9 $\frac{1}{2}$	— 0,1	— 0,5
25.	+ 0,3	5	— 6		— 0,6
26.	0,6	4 $\frac{1}{2}$	— 3		— 0,8
27.	0,0	3	— 12 $\frac{1}{2}$		— 1,0
28.	— 0,7	3	— 14		— 1,3
29.	— 1,0	3 $\frac{1}{2}$	— 12	— 1,2	— 1,5
30.	— 2,5	7	— 18		— 1,8
31.	— 1,9	6	— 12		— 2,0
	0,26	5,1	— 8,7	0,23	0,0

Ueber die Analyse der Uranerz

vom Professor Pfaff in Kiel.

Zur Analyse des Uranpacherzes giebt Pfa seiner Analytischen Chemie *) II, 457 folgende schrift:

Das beste Auflösungsmittel für die Uraner die Salpetersäure: mit dem Uranoxydul giebt si mehr grüne, mit dem Oxyde eine mehr gelbe lösung. Im Pacherze findet sich das Uran als dul; ob das Eisen und die Kieselerde wesentli seiner Constitution gehören, darüber könnte m dem geringen Antheil davon, den Klaproth funden, zweifelhaft seyn. Klaproth schie Eisen dadurch, daß er die salpetersäure Aufl zur Krystallisation abrauchte, die Krystalle a derte, die nicht krystallisirbare Mutterlauge dampfte, die Salpetersäure verjagte, um das vollkommen zu oxydiren und nun wieder mi

*) Dieses jetzt vollendete, durchaus praktische Werk einem längst gefühlten Bedarf für Techniker ab, die neuerlich erschienenen ausländischen, ziemlich tigen und überdem meist fehlerhaft übersetzten ren Handbücher der Chemie von Brande u. A. nicht genügen konnten.

ersäure, kochte, um das Uranoxyd auszuziehen. Dauer bewirkt man ohne Zweifel die Trennung, wenn man die Auflösung in Salpetersäure, nachdem man durch Kochen die vollkommene Oxydation des Erzes bewirkt hat, durch kohlensaures Ammoniak niederschlägt, und das Uranoxyd durch einen Ueberschuß desselben wieder auflöst. Ist *Kupfer* oder *Kobalt* in dem Pecherz, wie ich denn beide in einer Varietät derselben von Johannegeorgenstadt fand, so werden sich diese beiden Oxyde gleichfalls im kohlensauren Ammoniak mit auflösen; um sie von einander zu trennen, verwandelt man die Auflösung durch Zusatz von Salzsäure in eine saure, schlägt das Kupfer durch einen Strom von Schwefelwasserstoff nieder, und trennt nun das Kupfer durch Kleesäure, in welcher das Uranoxyd eine leicht auflösliche Verbindung giebt. Was den *Kobaltgehalt* einer Varietät des Pecherzes von Johannegeorgenstadt, die sich durch ihr schimmerndes Ansehen von dem gewöhnlichen unterscheidet, betrifft, so entdeckte ich denselben zuerst, als ich die salpetersaure Auflösung erst mit Ammoniak niederschlug, dieses im Uebermaasse setzte, um das Kupferoxyd wieder aufzulösen, die dunkelblaue Flüssigkeit nun etwas abdampfte, um das Uranoxyd, das sich mit aufgelöst haben konnte, abzuscheiden, nun mit Salzsäure übersättigte, einen Strom von Schwefelwasserstoffgas durchstreichen ließ, das Kupfer abzutrennen und nun die rückständige filtrirte Auflösung abrauchte und zur Krystallisation anstellte, wo sich dann mit einem Absatze von *orthbraunem* Pulver gemengt, viele seidenartige Krystalle von der schönsten rubinrothen Farbe abgesetzt

hatten, die ich als salzsaures Kobalt erkannte. In einem andern Versuche krystallisirte auch aus der salpetersauren Uranauflösung am Ende der Krystallisation das salpetersaure Kobalt heraus.

Bei Behandlung des Uranpacherzes mit Salpetersäure bleibt ein Theil unaufgelöst, der braunroth gefärbt ist und bei weiterer Zerlegung sich als ein Gemisch von Eisenoxyd, Kieselerde und Schwefel zeigt. Von der Kalkerde, die ich gleichfalls in einem Pecherze fand, läßt sich das Uranoxyd am besten auf die von Berzelius bei Zerlegung des Uranits (s. Journ. der Chemie XVII. 75) befolgte Methode trennen. Bei dem von mir angegebenen Verfahren wurde sie nach Abtrennung des Kobalts durch kohlensäuerliches Kali ausgeschieden. Das Blei, welches in Klaproths Versuche als salpetersaures Blei beim Abrauchen des Urans herauskrystallisirte und von ihm gesammelt wurde, läßt sich am besten durch Schwefelsäure ausscheiden.

In jener Varietät des Pecherzes, welche ich auf die angegebene Weise zerlegte, fand ich

84,52 Uranoxydul

8,24 Eisenoxydul

1,42 Kobaltoxydul

2,02 Kieselerde

4,20 geschwefeltes Blei

100,46.

Über die Fernambuktinctur als Reagens zur Erkennung verschiedener Säuren,

vom Dr. P. A. von Bonsdorff *).

Der Farbstoff des Fernambukholzes, mit einer alkalischen Auflösung behandelt, giebt bekanntlich eine schöne violette Farbe. Wegen dieser Eigenschaft ist auch die Fernambuktinctur, oder vielmehr das mit gefärbte Papier dem Chemiker als ein sehr empfindliches Reagens für die Alkalien **). Aber noch eine andere Eigenschaft kann dies Reagens für Chemiker wichtig werden. Nach einer Reihe Versuche habe ich nämlich gefunden, daß das Fernambukpapier nicht allein als Reagens für Säuren überhaupt, sondern auch als sehr sicheres Mittel dienen kann, mehrere Säuren zu erkennen und von einander zu unterscheiden.

In Ansehung der Wirkung der Säuren auf die violette Farbe des Fernambukpapiers ist zu bemerken:

*) Aus den Ann. de Ch. 1822. März.

d. Red.

**) Man bedient sich freilich vorzugsweise des gerötheten Lakmus oder des Curcumäpapiers als Reagens für vorwaltendes Alkali; allein beide, besonders das letztere, stehen an Empfindlichkeit dem Fernambukpapier weit nach.

B.

1) Daß die durch eine concentrirte Säure bewirkte Farbenveränderung zwar manchmal gleichartig ist bei mehrern Säuren, aber am öftersten wieder verschieden von der durch eine verdünnte Säure hervorgebrachten;

2) daß die Zeit, in welcher die Reaction der Säure eintritt, bei mehrern Säuren verschieden ist;

5) daß die durch die Reaction hervorgebrachte Farbe mehr oder weniger dauerhaft ist, und bei gewissen Säuren in einem mehr oder minder kurzen Zeitraume Veränderungen erleidet.

Diese verschiedenen Eigenthümlichkeiten bei Anwendung der Säuren werde ich jetzt im Einzelnen zeigen.

Die *Schwefelsäure*, concentrirt oder auch nur mit 3 Theilen Wasser verdünnt, giebt augenblicklich dem Fernambukpapier eine helle Rosenfarbe, welche nach allmählicher Anziehung der Feuchtigkeit der Luft in Pomeranzengelb übergeht. Mit etwas mehr Wasser verdünnt, bringt die Schwefelsäure eine in Gelbe sich ziehende Farbe hervor, und mit 20 bis 50 Theilen Wasser giebt sie in Verlauf einer Minute eine gelbe oder vielmehr gelbliche Farbe, welche bald bleich und unrein wird.

Salpetersäure und *Salzsäure* verhalten sich fast wie Schwefelsäure, doch ist die von den verdünnten Säuren hervorgebrachte gelbliche Farbe noch schwächer; auch verändert sich das mit concentrirter Salpetersäure erhaltene Rosenroth sehr bald in Gelb und Grau, und das mit Salzsäure noch schneller in ein schmutziges Grau. Die Reaction der angeführten drei Säuren ist also wenig verschieden, doch könnte

an daran die Concentration der Säuren näherungsweise erkennen.

Schwefelige Säure in Gasform bleicht vollkommen das feuchte Fernambukpapier.

Concentrirte *Hydriodinsäure* giebt ein Rosenth, das nach und nach an den Rändern sich gelbt und in einigen Tagen ganz gelb wird. Mit Wasser verdünnt giebt sie nach einer halben Minute eine nicht unangenehme gelbe Farbe, die aber sehr bald abnimmt und nach einigen Stunden unscheinbar, und mehr roth als gelb wird.

Jodinsäure giebt augenblicklich ein blasses unechtes Gelb, das sich nicht verändert.

Concentrirte *Flusssäure*, sowohl rein als mit Kieselerde verbunden, giebt eine hellrothe Farbe. Verdünnt reagirt sie noch bestimmter: sie bringt sogleich ein schönes Citrongelb hervor, welches in Verlauf einer Minute verschwindet und dann ein grünliches Grau zurückläßt, das bei durchfallendem Lichte olivengrün erscheint. Als Gas bewirkt die Säure diese Reaction in wenigen Secunden: das Papier färbt sich dann mit einem Hellgelb, welches, wenn es bemerkt, wieder verschwindet. Keine andere wichtige Säure bewirkt diese Erscheinungen.

Flusaboraxsäure reagirt auf gleiche Weise.

Die *Boraxsäure* zeigt anfangs keine Wirkung, bald darauf aber erbleicht die Farbe des Papiers und wird zuletzt Weiß, etwas ins Röthliche scheinend. Enthält die Säure Spuren von Schwefelsäure (wie immer, wenn sie nicht durch wiederholtes Krystallisiren gereinigt worden), so fängt die Reaction sogleich mit einer gelblichen Farbe an, welche bald wieder

verschwindet. Die natürliche Boraxsäure von der Insel Volcano reagirt ganz wie die reine Säure.

Concentrirte *Phosphorsäure* giebt ein Rosenroth, das nach Anziehung der Feuchtigkeit aus der Luft sich langsam in Orange verwandelt. Mit 10 bis 50 Theilen Wasser verdünnt giebt sie in einer halben Minute eine sehr schöne gelbe Farbe, welche sich fortwährend ohne alle Veränderung erhält.

Phosphatische Säure läßt sich an Reaction von der Phosphorsäure nicht unterscheiden.

Concentrirte *phosphorige Säure* giebt ein Rosenroth, das sich mehr als die mit den beiden vorigen Säuren erhaltene Farbe, in Gelb verwandelt und sich zuletzt fast eben so verhält, wie das mit den verdünnten Säuren dargestellte Gelb. Mit Wasser verdünnt bringt die phosphatische Säure ein schönes, aber sehr bald erbleichendes Gelb hervor.

Concentrirte *hypophosphorige Säure* giebt auch ein Roth, das aber nach und nach bleich und zuletzt beinahe weiß wird. Mit Wasser verdünnt giebt sie anfangs ein beinahe eben so schönes Gelb, als die drei vorigen Säuren, aber dies Gelb verschwindet sehr bald und es bleibt eine undeutliche Farbe zurück, die weder gelb noch roth ist. Man sieht hieraus, daß die Reaction dieser Säuren in dem Maasse schwächer wird, wie sie tiefer stehen an Oxydation.

Die concentrirte *Arseniksäure* bringt ein ziemlich dauerhaftes Rosenroth hervor. Verdünnt mit 10 bis 50 Theilen Wasser giebt sie binnen einer Minute ein sehr schönes Gelb, das aber seine Lebhaftigkeit in einigen Minuten verliert und zuletzt bläsgelb wird.

Die *arsenige Säure* zeigt keine deutliche Wirkung.

Concentrirte *Essigsäure* giebt sogleich ein dunkles Gelb, welches aber sofort verschwindet und durch ein bleiches Violett ersetzt wird, das bei durchfallendem Lichte tief Violettroth erscheint. Mit mehr oder weniger Wasser verdünnt giebt sie anfangs eine etwas gelbliche Farbe, und dann, sowohl bei zurück- als durchfallendem Lichte ein Violettroth. Hiebei ist jedoch zu bemerken, daß die Reaction, welche das Violettroth hervorbringt, erst nach einer halben oder ganzen Stunde deutlich eintritt, und diese Farbe nach einigen Stunden noch bestimmter und dann beinahe so dunkel wird, als die durch Alkalien bewirkte. Ist die Essigsäure nicht rein, enthält sie z. B. schweflige Säure oder Schwefelsäure, wie dies bei den gewöhnlichen Bereitungsarten der Essigsäure zuweilen der Fall ist, so kann man diese Verunreinigung leicht mittelst Fernambukpapier erkennen. Die schweflige Säure vernichtet nämlich die Reaction der Essigsäure, oder schwächt sie wenigstens sehr, je nach der Menge, worin sie anwesend ist, und die beigemischte Schwefelsäure bringt statt des Violettroths ein Gelb hervor. Man kann auf diese Weise schon sehr geringe Beimischungen von Schwefelsäure entdecken: eine Essigsäure, welche z. B. nur 0,005 Schwefelsäure enthält, giebt schon ein sehr merkliches Gelb.

Die concentrirte oder verdünnte *Citronsäure* giebt ein eben so schönes und dauerhaftes Gelb mit Fernambuk, als die Phosphorsäure.

Die *Weinsteinsäure* giebt auch eine sehr schöne gelbe Farbe, aber diese wird sehr bald blaß und unrein, je nachdem die Säure verdünnt ist. Mit 5 Th. Wasser verdünnt, liefert sie schon eine weniger lebhaftere Farbe, als die Citronsäure mit 15 oder 20 Wasser.

Die *Aepfelsäure* verhält sich fast wie die Weinsteinsäure.

Concentrirte *Kleesäure* giebt ein Orange, das nach und nach gelb wird. Mit 1 Th. Wasser verdünnt giebt sie eine ziemlich dauerhafte und schöne gelbe Farbe; ist aber die Säure mit 3 und mehr Wasser verdünnt worden, so verschwindet die erhaltene gelbe Farbe in einigen Minuten wieder.

Mit *Bernsteinsäure* erhält man eine gelbe, bald erbleichende Farbe.

Die *Benzoessäure* wirkt nicht auf das Fernambukpapier.

Ueber die Kohle als Läuterungsmittel der Flüssigkeiten.

Die Abhandlungen über die Kohle als Läuterungsmittel von Büssey, Payen und Desfosses, welche von der pharmazeutischen Societät zu Paris aus Armentier's Stiftung den diesjährigen Preis erhielten, geben nach dem Journ. de Pharm. 1822. April folgende Hauptresultate:

1. *Die Kohle wirkt auf die färbenden Substanzen, ohne sie zu zersetzen; sie verbindet sich mit ihnen nach Art der im Gallertzustande befindlichen Tonerde; man kann die aufgenommene Farbe unter gewissen Umständen zum Erscheinen und Verschwinden bringen.*

Wenn man z. B. einen Fernambukabsud mit Kohle behandelt, so verschwindet die Farbe; durch siedendes Wasser kann man sie aus der Kohle nicht wieder herausbringen, wohl aber durch eine alkalische Auflösung, welche dann ein schönes Roth annimmt.

Aus einer neutralen oder etwas säuerlichen Indigauflösung nimmt die thierische Kohle gänzlich den Farbstoff als reinen Indig auf, und sie vermehrt ihr Gewicht genau um die Menge des angewandten Indigs; eine alkalische Auflösung zieht den Indig wieder aus, und nach Sättigung derselben mit einer Säure

kann man den Indig von Neuem durch Kohle ausziehen (*Desfosses*).

2. *Die Kohle wirkt in Verhältniss ihres Aggregatzustandes in der Art, dass die matte und feinertheilte unter allen Umständen mehr entfärbt, als die glänzende, gleichsam verglaste.*

Blut, Gallerte, Eiweiss geben eine fast unwirksame Kohle, indem sie glänzend und fast glasig ist; Kohlen aus Knochen oder Elfenbein, welche matt aussehen, sind die besten; werden sie nun mit Blut, Eiweiss oder mit vegetabilischen Substanzen, mit Zucker oder Gummi calcinirt, so verlieren sie viel an Wirksamkeit. Wenn man dagegen einer guten Kohle, welche schon zur Entfärbung, z. B. des Zuckers, gedient hat, durch chemische Mittel oder durch Gährung (bloßes Kochen mit Wasser ist unzureichend) den Farbestoff entzieht, so wird sie nach leichter Calcination so wirksam wie zuvor. „Als ich,“ sagt Hr. Payen, „eine Quantität zur Entfärbung des Zuckers gebrauchte thierische Kohle bei 25° C. gähren liess, so entwickelte sich viel Alkohol, Kohlensäure, Essigsäure und Ammoniak, überhaupt alle Producte der auf einander folgenden weinigen, sauren und faulen Gährung. Darauf wusch ich sie mit vielem Wasser, behandelte sie mit Aetzammonium, um alle Rückstände der Gährung wegzunehmen, wusch sie von neuem, und nachdem ich sie nun bis zum Rothglühen calcinirt und etwas zerrieben hatte, so verhielt sie sich völlig wieder als wirksames Läuterungsmittel.“

3. *Durch bloßes Glühen kann die gebrauchte Kohle ihre Wirksamkeit deshalb nicht wieder be-*

kommen, weil die Theilchen der vegetabilischen Kohle, welche sich durch Zersetzung der absorbirten Substanzen bilden, die thierische Kohle mit einer undurchdringlichen, fast glasigen Schicht überziehen.

4. *Der Kohle beigemischte fremde Substanzen, insbesondere die erdigen Salze, erhöhen ihre Wirksamkeit auf eine nur geringe und veränderliche Weise, die besonders von der Beschaffenheit der zu entfärbenden Flüssigkeiten abhängt.*

Es wirken z. B. 10 Unzen reine thierische Kohle mehr als eben so viel rohe; allein die in 10 Unzen roher Kohle befindliche 1 Unze reine Kohle wirkt nicht so viel als die mit erdigen Salzen vermengte, woraus sie gezogen worden: es sind 3 Unzen reine Kohle nöthig, um 10 Unzen roher gleich zu kommen (*Payen*). Die in der rohen Kohle befindlichen Salze wirken um so stärker, je mehr Verwandtschaft sie für die färbenden Substanzen einer Flüssigkeit haben; eine kalkhaltige Kohle nimmt z. B. Pflanzenalkalien und Säuren leichter aus Flüssigkeiten weg als die reine, welche letztere dagegen für den Zucker wirksamer ist.

5. *Eine vegetabilische Kohle von geringer Wirksamkeit kann man dadurch verbessern, daß man die Pflanzenkörper bei ihrer Verkohlung mit solchen Substanzen vermengt, welche die Kohlentheilchen auseinander halten, wie mit weiß gebrannten Knochen, Beinstein u. s. w.*

6. *Auf dieselbe Weise verbessert man die Kohle weicher thierischer Substanzen, daß sie an Wirk-*

338 Ueber die Kohle als Läuterungsmittel.

samkeit der aus festen Theilen dargestellten gleich kommt.

7. Durch Calcination mit fixen Alkalien wird die Kohle ungeheuer verbessert, indem sie ihre Theile verfeinert, besonders wenn die Kohle Stickstoff enthält, welcher dadurch ausgetrieben wird.

Blutkohle von geringer Wirksamkeit erhält eine um das 12fache vermehrte entfärbende Kraft, wenn sie mit phosphorsaurem Kalk geglühet wird, mit kohlensaurem Kalk eine 18fache und mit Kali eine 50fache Reinigungskraft (*Bussy*).

J. Buttery über den Stahl.

In Ure's Dict. of Chem. Art. Steel giebt John Buttery zu Glasgow, ein wohlunterrichteter Meister in der Stahlfabrication, einige practische Erklärungen über die Erscheinung, daß der Cementstahl bei Uebertreibung der Operation in dem Cementirofen nicht zu Gussstahl schmilzt, wie bei der gewöhnlichen Bereitung des Gussstahls, sondern zu Gusseisen.

Der Gussstahl wird dadurch bereitet, sagt J. B., daß man gemeinen Stahl in einem Tiegel schmilzt, *ohne Zusatz von Kohle*. Den Grad der verlangten Härte erhält er dadurch, daß man Cementstahl (Blasenstahl) von bestimmter Härte dazu auswählt.

Ich wiederhole es: *ohne Zusatz von Kohle*, um auf ein bei Thomson (Syst. of Chem. 5. Ed. I. 395) und allen andern Chemikern vorkommenden Irthum aufmerksam zu machen, als wenn Stahl, mit einer gewissen Menge von Kohle vermischt, geschmolzen werden müsse, um Gussstahl zu bilden.

Dieser Irthum hat natürlich andere zur Folge gehabt. So sagen Thomson u. A., daß der Gussstahl leichter schmelze als gewöhnlicher Stahl, und daß er deshalb nicht mit Eisen zusammengeschweisst werden könne; daß er ferner mehr Kohle enthalte und darin

der Unterschied zwischen diesen beiden Stahlarten bestehe.

Das Irrige dieser Angaben und Schlüsse kann man leicht aus folgenden einfachen Versuchen sehen: Man nehme ein Stück Cementstahl, das hart genug ist, um sich ohne Schwierigkeit mit dem Eisen zusammenschweißen zu lassen, und schmelze dies auf die gewöhnliche Weise zu Gussstahl, so wird dieser das Schweißen nicht aushalten. Er schmilzt zwar nicht vor der Schweißhitze, wie man angiebt, allein wenn man ihn bis zu diesem Grade erhitzt unter den Hammer bringt, so zerspringt er wie Sand, und die Stücke lassen sich nicht wieder verbinden. Die Schwierigkeit der Bearbeitung dieses Stahls kann nun aber nicht aus einem Uebermaasse von Kohle entstehen, denn er enthält in der That weniger Kohle, indem bei dem Schmelzen des Cementstahls zu Gussstahl ein Theil der Kohle abbrennt. Und wenn man diesen Stahl noch einmal schmilzt, so wird er immer weicher, aber auch rothbrüchiger, indem noch mehr Kohle abbrennt, ohne daß er jedoch in den Zustand von Eisen übergeht.

Wenn das Eisen dagegen in dem Cementirofen hinlänglich Kohle aufgenommen hat, um einen harten Stahl zu bilden, und dieser dann noch weiter erhitzt wird, so absorbirt derselbe immer mehr Kohle, und in gleichem Verhältnisse nimmt auch seine Schmelzbarkeit zu, bis er endlich so leicht schmilzt, daß ihn die geringe Hitze des Cementirofens in Fluß bringt. Jetzt aber nimmt das geschmolzene Eisen eine so große Menge Kohle und auf solche Weise

nf, daß es aus dem Zustande des Stahls in den des
Eisens übergeht, worin die Kohle mehr mecha-
nisch eingemischt ist, während sie in dem Stahle,
chemisch gebunden vorkommt.

Dem Chemiker kommt es nun zu, diese Beob-
achtungen weiter zu verfolgen, und danach ver-
schiedene Angaben über den Stahl in den Lehrbü-
chern zu berichtigen.

Figuier über das salzsaure Gold-Natron.

Gegen Pelletier (s. dies. Jahrb. I. 316) behauptet Figuier in den Ann. de ch. 1822. Febr., daß das natroniumhaltige Goldchlorid keine bloße Mischung sey, sondern als wirklich chemische crystallisirte Verbindung auf folgende Weise dargestellt werde:

Eine Unze Gold in Königswasser aufgelöst, darauf abgedampft, um die überschüssige Säure zu vertreiben, und wieder aufgelöst in dem achtfachen Gewichte Wasser, wird versetzt mit einer Auflösung von 2 Gros abgeknistertem Kochsalz im vierfachen Gewichte Wasser; die Mischung dann eingeengt bis auf 4 Unzen, worauf beim Erkalten sehr regelmässige längliche vierseitige Prismen von schöner orangegelber Farbe anschliessen.

Nimmt man mehr Kochsalz, so setzen sich anfangs kubische, etwas gelbliche Kochsalzkrystalle ab; nimmt man weniger, so erhält man nach verstärkter Concentration anfangs feine gelbe Nadeln, die sich wie obiges Präparat verhalten, darauf aber bloß eine zerfließliche Masse.

Die Krystalle aber sind unveränderlich an der Luft und behalten auch ihre Farbe. Bei der Er-

zung geben sie anfangs Wasser ab, darauf schmelzen sie; in der Rothglühhitze entwickelt sich etwas Chlorin; die gänzliche Zersetzung aber tritt erst spät ein.

Die Analyse, welche durch Ausscheidung des Goldes mit Schwefelwasserstoff, dann durch Absonderung des Kochsalzes, und endlich durch Fällung mit Salzsäure vermittelt Silbersalpeter veranstaltet wurde, gab

Goldchlorid . . .	69,3
Natroniumchlorid	14,1
Wasser	16,6
	<hr/>
	100;

Demnach dieses Doppelsalz aus gleichen Antheilen Goldchlorid und Natroniumchlorid ($58 + 7,5$) und Anth. Wasser (8,96) besteht.

Ueber das feste Excrement der Riesenschlange.

Von C. H. Pfaff in Kiel.

Bei Gelegenheit, dafs mit mehrern fremden Thieren auch eine Riesenschlange in Kiel zur Schau gestellt wurde, verschaffte ich mir das feste Excrement derselben, wobei ich vorzüglich die Absicht hatte, die Versuche, welche Edm. Davy darüber bekannt gemacht, zu prüfen. Ich fand die Angaben desselben über die äusseren Charaktere dieses Excrements ganz genau bei derjenigen Masse zutreffen, die mir von dem Wärter eingehändigt wurde, dagegen stimmen die Resultate meiner chemischen Versuche nicht vollkommen mit den von Davy erhaltenen überein. Da alles, was auf Harnabsonderung und den chemischen Charakter ihrer Auswurfstoffe sich bezieht, Interesse, vorzüglich auch für die Physiologie hat, so halte ich diese kleine Berichtigung von Davys Angaben der öffentlichen Mittheilung werth.

- 1) Ich stellte mehrere Versuche über die Auflöslichkeit des Excrements in Wasser und Weingeist an. Nach Davy soll es *unauflöslich im Wasser* seyn. Diefs hat allerdings seine Richtigkeit, wenn von der Wirkung des Wassers in gewöhnlicher Temperatur darauf die Rede ist. Dagegen löst es sich

durch Kochen vollkommen in einer hinlänglichen Menge Wasser auf, wovon etwa das 80ofache erforderlich ist. Beim Erkalten scheidet sich aber der größte Theil theils als Pulver, theils in zarten glänzenden Blättchen ab. Das Excrement verhält sich in dieser Hinsicht fast ganz wie *reine Harnsäure*, und meine Versuche waren vorzüglich auf Vergleichung mit dieser gerichtet. Die erkaltete Auflösung abgeraucht, hinterließ $\frac{1}{308}$ ihres Gewichts.

b) Gegen *Salpetersäure* zeigte das Excrement im Wesentlichen das bekannte Verhalten der *Harnsäure*, wobei ich Gelegenheit hatte, eine artige Beobachtung über den Einfluß zu machen, den die Leitung dieser Operation auf das Resultat derselben hat. Es wurden nämlich in einem Versuche zwei Grammen des Excrements mit mäßig verdünnter Salpetersäure übergossen, es entwickelten sich unter starkem Aufbrausen viele rothe Dämpfe, und das Excrement löste sich vollständig zur klaren hellgelben Flüssigkeit auf. Diese wurde nun abgeraucht, aber nicht bis zum Punkte, wo die Purpursäure sich bildet, sondern nur bis zu einem gewissen Punkte concentrirt, und nun in der Kälte ruhig hingestellt, wo sie dann zu einer krystallinischen Masse von lauter dünnen Prismen gerann, die sich bei weiterer Untersuchung als *salpetersaures Ammoniak* verhielt. Die Lauge noch ferner abgeraucht und hingestellt, gab abermals schöne Nadeln und Prismen von salpetersaurem Ammoniak, und nunmehr konnte keine Purpursäure erhalten werden, selbst als das Abrauchen bis zur Trockne

fortgesetzt wurde. Wurde dagegen die salpetersaure Auflösung sogleich zur Trockne abgeraucht, so erhielt ich dagegen den bekannten rothen Rückstand, doch weniger gesättigt roth (nelkenbraun), als ihn die reine Harnsäure giebt.

3) Das Excrement der Boa enthält bereits vollkommen gebildetes Ammoniak, und ist in gewisser Hinsicht als *harnsaures Ammoniak* mit einem grossen Uebergewichte von *Harnsäure* zu betrachten. Diefs hat Edm. Davy gänzlich übersehen. Uebergiesst man nämlich das Excrement mit einer sehr verdünnten Kalilauge, und unterwirft es der Destillation, so geht ammoniakhaltiges Wasser in die Vorlage über. Dafs dieses Ammoniak nicht ein Produkt der Einwirkung des Kalis sey, bewies mir ein Gegenversuch mit *reiner Harnsäure*, die ich einer ähnlichen Destillation unterwarf, ohne dafs auch nur eine Spur von Ammoniak übergegangen war.

4) 2 Grammen des Excrements wurden nun noch eingeäschert — es blieb nur 0,01 zurück, was aus Eisen und kohlensaurem Kalk bestand, aber keine merkliche Spur von phosphorsaurem Kalk zeigte. Merkwürdig ist der *Eisengehalt*, den man sonst in den Auswurfstoffen der Thiere nicht leicht findet.

emerkingen von Leopold Gmelin in Heidelberg.

1.) *Ueber Gallensteinfett.*

Daß das Vorkommen des Gallensteinfetts nicht bloß
F das in den Gallenstein beschränkt sei, ergeben
gende Erfahrungen:

1. Die Flüssigkeit aus der Hydrocele eines auf
s hiesige anatomische Theater gebrachten Leich-
ms enthielt Fettflocken. Als diese von Hrn. stud.
edic. Wöhler gesammelt, und in meinem Labora-
rium genauer untersucht wurden, gaben sie sich als
allensteinfett zu erkennen.

2. Sehr viele injicirte und in Weingeist aufbe-
ahrte Gehirne des hiesigen anatomischen Theaters
igten sich mit grossen blättrigen Krystallen bedeckt;
ich diese zeigten vollkommen das Verhalten des
allensteinfetts, nämlich sich in heissem Weingeist zu
sen, und beim Erkalten in grossen Blättern abzu-
heiden; noch nicht in der Hitze des Wasserbades
schmelzen, und sich nicht durch Kali zu verseifen.

3. Da es mir aus dieser Erfahrung wahrschein-
h wurde, daß das Gallensteinfett im Hirne gebildet
thalten sei, und wahrscheinlich den Hauptbestand-
eil des v. Vanquelin entdeckten weissen talgar-
gen Fetts des Gehirns ausmache, so zog ich Och-

Das Meteor vom 17. Jun. d. J.

(Aus einem Schreiben von Hrn. Kammerrath Mohs zu Dessau).

Bei meiner Durchreise durch Danzig bemerkte ich heute, am 17. Jun. 1822, eine merkwürdige Lufterrscheinung, von welcher ich wohl wünschte, daß sie auch an andern Gegenden beobachtet worden wäre, um deren Verschiedenheit in Hinsicht der Zeit und Sichtbarkeit beurtheilen zu können.

Die Erscheinung bestand in einer Feuerkugel, welche jedoch schon Abends 9 Uhr, mithin nicht sehr lange nach Untergang der Sonne, und bei kaum anbrechender Dämmerung vom Zenith aus westlich niederfiel, wie Einige bemerkt haben wollen, mit einem dumpfen Knall beim Zerplatzen, wovon ich selbst jedoch nichts gehört habe. Die Masse selbst war übrigens von glänzend weißem Lichte und theilte sich nach dem Zerplatzen in unzählige kleine Sterne.

Das Merkwürdige bei dieser nicht ungewöhnlichen Erscheinung bestand nun darin, daß die Bahn, welche die Masse durchflogen hatte, fast $\frac{1}{4}$ Stunde lang sichtbar blieb; sie glich einem lichten Faden, von nicht ganz der Stärke, welche ein Blitz zu haben scheint, war anfangs ganz gerade gespannt, am Horizont heller, und gieng am Zenith aus. Nach und nach, wahrscheinlich durch Luftzug bewegt,

verlor dieser lichte Streifen die gerade Richtung, erhielt Biegungen und Ecken im Zickzack, wie die Gestalt des Blitzes, und verschwand endlich immer mehr und mehr.

Da dieser Streifen sich ganz westlich senkte, wo der Himmel noch vom Untergang der Sonne ganz geröthet war, so hätte bei größerer Dunkelheit derselbe wahrscheinlich ganz feurig gegläntzt, da er unter obigen Umständen nur mild leuchten konnte.

Der Himmel war übrigens ganz wolkenleer, heiter, ohne Gewitterluft; die Temperatur war frisch, zwischen 10 — 15 Grad Wärme.

Die Preussische Staatszeitung vom 30. Jul. 1822 berichtet folgendes:

„Ueber das Meteor vom 17. Jun. sind aus dem Inlande von mehreren Seiten Nachrichten eingekommen. In Gumbinen bemerkte man Nachmittags, die Stunde ist nicht angegeben, gegen Nordwesten eine Feuerkugel, die unfern des sichtlichen Horizonts in einem Feuerregen zersprang. — In Marienwerder sah man sie Abends 8 $\frac{3}{4}$ Uhr, bei heiterm Himmel, der nur am Horizont etwas bewölkt war, sie blieb jedoch nur wenige Sekunden in der Richtung von Südost nach Nordwest sichtbar. Ein lichter Streif, wahrscheinlich phosphoreszirende Dämpfe, die sich bei diesem Verbrennungs-Prozess erzeugt hatten, bezeichneten die Bahn des Meteors, und nach einer halben Stunde war keine Spur davon zu bemerken. Eine besondere atmosphärische Veränderung ward weder vorher, noch nachher wahrgenommen. — In Potsdam ward sie um 9 Uhr bemerkt; sie bewegte sich von Südost nach Nordwest, und theilte sich in

einer Höhe von etwa 40 Graden in mehrere Stücken. Sie hatte die Grösse eines Mannskopfs, und liess einen Schweif hinter sich zurück, der etwa $1\frac{1}{2}$ Elle lang erschien; sie war von blau grüner Farbe, und das Aeufserste des Schweifes gelblich. — In Ruppin sah man hinter diesem Schweif einen langen grauen Dampf mit fortschweben. — In Köslin bemerkte sie der Reg. Rath Schuster um 9 Uhr; ihr scheinbarer Durchmesser ward ohngefähr $\frac{1}{4}$ von dem der Sonne, ihr Flug war mehr horizontal, als aufwärts; kurz vor dem Eintritt in den Scheitelpunkt ihrer Flugbahn trennte sich der Feuerballen und zerfiel in 2 Kugeln von ungleicher Grösse, welche noch einige Augenblicke ihren Lauf hintereinander verfolgten, und nach einer Erhöhung von 14 Grad über den Horizont sich senkten und erloschen. Die Punkte der Kurvenscheitelung und Lichterlöschung lagen, sowohl im Azimuth als Horizont gemessen, vielleicht nicht 2 Grade auseinander. Die Stelle, wo das Meteor zur Erde zurückkehrte, war von magnetisch Norden noch um 28 Grade zurück.

In Stolp sah man sie kurz vor 9 Uhr aus Ost-süd heraufsteigend, in der Grösse des Vollmonds, begleitet von mehrern kleinen Kugeln, aus denen Funken und kleine Flammen in allerhand Farben sprühten. In der Lauenburger Gegend will man 5 Minuten nach dem Verschwinden einen dumpfen, zweifachen Knall verspürt haben. — Zu Birngrüz bei Löwenberg (Reg. Bez. Liegnitz) bemerkte man sie 8 $\frac{1}{2}$ Uhr in der Richtung von Osten nach Nordwest. Sie zersprang in weiter Entfernung in unzählige glühende Stücke, gleich Sternen, ohne dass man einen

Knall vernahm. — Gegen 10 Uhr will man sie in Lauban wahrgenommen haben, Sie nahm am nordöstlichen Himmel ihren Lauf gegen Westen und löste sich geräuschlos in 4 kleine Kugeln auf. — Zu Chalin bei Zirke (Reg. Bez. Posen) erblickte man sie um 9 Uhr am nördlichen Himmel hochglänzend in Gestalt eines Mondes, sie zog über den dortigen See von Osten nach Westen, senkte sich Funken sprühend zur Erde nieder und verschwand — In Bromberg ward sie gegen 9 Uhr gleich nach Sonnenuntergang bemerkt, in einer Länge von ungefähr 3 Ellen, in der Gestalt eines Kopfes, im übrigen aber einer Rakete ähnlich. Sie erschien auf der Morgenseite, gieng nach Nordwest, warf mehrere kleine Feuerbälle von der Gröfse ordinaurer Flintenkugeln ab, und fiel dann spurlos nieder. — Hinter dieser Erscheinung verblieb ein feuriger schmaler Streifen am Horizont, der nachher in unzähligen Krümmungen sich in eine Kugel zusammenzog und verschwand. Bei Aschersleben (Reg. Bez. Magdeburg) erschien sie den Beobachtern in der Gröfse einer 6pfündigen Kanonenkugel, und gieng von Osten nach Westen. Bei Tangermünde fand man sie von der Gröfse einer 12pfündigen Kugel, und will sie von Süden nach Norden haben gehen sehen; und in gleicher Richtung sah man sie auch von Naumburg aus wandeln, wo sie sich später in eine schweifartige Masse verlängerte, und zuletzt in 3 Kugeln zerbrach, welche ohne Geräusch verschwanden. Das Licht spielte in mehrern Farben des Regenbogens.“

In derselben Zeitung heißt es aus Catania vom 20. Juni: „Am 17. dieses Monats bei 50 Grad Hitze schwebte zwischen unserer Stadt und dem Aetna eine Feuerkugel hoch in der Luft nach der Ostküste zu; auf einmal zerplatzte sie und zertrümmerte im Niederfallen eine Mühle.“

Notizen und Auszüge.

Taddei über Zersetzung der Quecksilbersalze durch Schwefelalkalien.

Taddei, Professor der Pharmazie zu Florenz, hat nach dem Journ. de Pharm. 1822. Avril, neulich in der pharmaceutischen Societät zu Paris eine Fortsetzung seiner Versuche über das Verhalten der Quecksilbersalze zu Schwefelalkalien vorgelesen, woraus hervorgeht, dafs, wie die salpetersauren Quecksilbersalze, auf ähnliche Weise auch das essigsaure Quecksilber und das Chlorid dieses Metalls durch Schwefelleber verändert werden.

Wenn man nämlich einige Tropfen einer wässrigen Schwefelkaliaauflösung der Auflösung von essigsaurem Quecksilberoxyd zusetzt, so entstehen schwärzliche Flocken, welche sich allmählig entfärben und zuletzt als glänzendweisses Pulver absetzen. Nach dem Waschen und Trocknen ist der Niederschlag perlgrau, löst sich in siedendem Wasser und Alkohol auf, und wirkt nicht auf den Lackmus. Derselbe ist nach Taddei eine Verbindung von Essigsäure mit Schwefelquecksilberoxydul, die sich auch durch Digestion dieses Schwefelquecksilbers mit essigsaurem Quecksilberoxyd darstellen läfst.

Auf gleiche Weise giebt auch der Sublimat einen weissen Niederschlag, welcher ziemlich beständig ist, und sich in Wasser und Alkohol nicht auflöst: nach Taddei eine Verbindung von Calomel mit Schwefel, die auch durch Maceration von Schwefelquecksilber mit einer durch Salzsäure geschärften Auflösung des Sublimats dargestellt werden kann.

Nimmo's officinelle Blausäure.

In Ure's Dict. of Chem. Art. Acid prussic wird folgende Bereitung einer officinellen Blausäure nach Dr. Nimmo in Glasgow empfohlen:

Eine Unze feingepulvertes Mercurcyanid vertheile in 2 Unzen Wasser, und setze dazu allmählig eine Auflösung von Schwefelbaryt, den man durch Zersetzung des schwefelsauren Baryts auf gewöhnliche Weise erhalten hat. Von diesem Schwefelbaryt wird eine Unze in 6 Unzen Wasser gekocht und so heiss als möglich filtrirt; dann allmählig unter Umrühren dem Mercurcyanid zugesetzt, wobei man der Zersetzung gehörig Zeit lassen muss. Das Zuschütten der Barytleberauflösung wird so lange fortgesetzt, als noch ein dunkler Niederschlag von Schwefelquecksilber entsteht; zuletzt schüttet man noch ein kleines Uebermaass nach. Die Mischung wird nun aufs Filter gebracht, und während des Durchseihens warm gehalten. Mit Wasser wäscht man das Schwefelquecksilber so lange, bis etwa 8 Unzen Flüssigkeit durchgegangen sind, und diese geschmacklos geworden. Zu dieser Flüssigkeit, welche blausauren Baryt mit einer geringen Beimischung von hydrothionsau-

nen Baryt enthält, setze man Schwefelsäure, die mit einem gleichen Gewichte Wasser verdünnt worden, und halte die Auflösung kalt, so lange als noch schwefelsaurer Baryt niederfällt. Die beigemischte Hydrothionsäure fället man durch kohlensaures Blei unter Umschütteln. Jetzt wird die Mischung wohl bedeckt filtrirt. Die durchgehende Flüssigkeit ist Blausäure von der Stärke, wie sie zum ärztlichen Gebrauch erfordert wird.

Zinkvitriol zur Raffinirung des Zuckers.

Daniel Wilson zu London hat nach dem Repository of arts etc. XXXV. 134 auf folgende neue Methode, den Zucker zu raffiniren, ein Patent erhalten:

Man füllt den Kessel mit starkem Kalkwasser, schüttet den Rohzucker hinein, und fängt an zu heitzen, wie gewöhnlich. Für jede hundert Pfund Zucker bereitet man nun eine Auflösung von 4 Unzen schwefelsauren Zink in so wenig Wasser als möglich, und sobald der Rohzucker zergangen, setzt man die Auflösung unter Umrühren hinzu. Das Zinkoxyd verbindet sich dann mit dem Extractivstoff, Gerbstoff und der Gallussäure des Rohzuckers und macht diese Substanzen unauflöslich, während zugleich der Kalk mit der Schwefelsäure sich als Gyps ausscheidet. Wenn der Rohzucker sehr viel saure Stoffe enthält, und man einen sehr festkörnigen Zucker verlangt, so nimmt man noch auf jede 4 Unzen Zinkvitriol 1 Unze Kalk, welchen man mit Wasser zu einer Milch einrührt und etwa 5 Minuten

nach dem Zusatz der Vitriolauflösung nachschüttet. Nachdem der Zucker damit aufgekocht, wird er filtrirt und weiter im Siedekessel, wie jetzt gewöhnlich, eingekocht (d. h. vermittelt zinnerner Röhren, durch welche heisses Oel getrieben wird).

Akyari, ein neues Gummi.

In dem Medical Journ. XLVI. 605 wird angezeigt, daß der bekannte Botaniker Lambert, Vice-Präsident der Linneischen Societät, von einem Arzte auf St. Vincent ein neues Gummi aus Guiana erhalten habe, welches die Indianer mit Erfolg zu Räucherungen gegen Husten und Brustbeschwerden anwenden. Sie nennen es *Akyari*, und sammeln es im Innern von Guiana von einem auf Bergen wachsenden großen Baume, welcher wahrscheinlich zu dem Genus *Amyris* gehört. Es hat ein harziges Ansehen und ist electrisch; Man versendet es zierlich eingewickelt in Blättern einer Palme. Eine nähere Untersuchung fehlt noch.

Chemische Veränderlichkeit des Marmors.

Nach Em. Ripetti (Giorn. arcad. XIV. 54) giebt der Marmor zu Carrara ein Beispiel, wie Gebirgsarten in ganzen Felsen eine chemische Veränderung eingehen können, ohne zu zerfallen oder zu verwittern. Das dasige Kalkgebirge hat nämlich nicht im Ganzen die blendend weiße Farbe, die man am Carrarischen Marmor bewundert, sondern es ist größtentheils graulich, und wird nur an den Orten

hellweiß, wo sich in gewissen Abständen Adern und Flecken von Eisenoxyd und Eisensalzen, auch wohl von Schwefeleisen abgesetzt haben. Von diesen Flecken scheinen einige ältern Ursprungs und bleibend zu seyn (sog. Muttermale — *madremacchie* — nach dem Ausdruck der dortigen Steinarbeiter), andere dagegen sich noch jetzt durch chemische Absetzung zu sammeln, und wieder weggeführt zu werden durch transpirirende Feuchtigkeit, worauf dann erst der Marmor sein schönes Weiß erhält (*il marmo si purga*, sagen die Arbeiter). Ganze Felsen scheinen auf diese Weise chemisch umgeändert zu seyn. So ist der Felsen, worin der Bruch dioggio Silvestro angelegt, der Säge nach einst unbrauchbar gewesen und erst jetzt durch die Länge der Zeit zum reinsten Marmor ausgebildet. Und so verschieden die Sorten des Carrarischen Marmors sind, so häufig scheinen sie sich auch der Zeit nach zu verändern, meist ins Reinere gleichsam zu läutern.

Bemerkung über Pflanzenabdrücke.

In den ältern Flötzgebirgen kommen bekanntlich an Pflanzenüberbleibseln nur die einfachern und niedern Arten, nämlich Akotyledonen und Monokotyledonen vor, und erst später finden sich Dikotyledonen. Nun aber liefert J. G. Rhode in den Beiträgen zur Pflanzenkunde der Vorwelt Abbildungen von Pflanzenabdrücken im Schieferthon und Sandstein des ältern Steinkohlenflötzes, welche zu den Cactusarten oder Opuntien gehören sollen. Nach Link (Urwelt II. 45) können sie nicht dazu gerech-

net werden, sondern diese Abdrücke kommen zum Theil den Stämmen der baumartigen Farrnkräuter und der Cycadeen am nächsten, zum Theil aber mit den Stämmen der Palmen und Rotanggewächsen überein. Auch die Behauptung einiger Naturforscher, als fanden sich Ueberbleibsel von Tangarten (*Fucos*) in dem Shieferthone der altern Steinkohlen, ist nach Link (ebend.) ungegründet.

Der Trüffelskalk.

Auf den Trüffelskalk (*Chaux carbonatée truffite*), einen kohlensauren Kalkstein, der sich durch einen angenehmen Trüffelgeruch beim Reiben auszeichnet, machte zuerst Fortis aufmerksam; der Chemiker Moretti zu Pavia wußte den Geruch daraus im Wasser zu fixiren, und Maraschini beschrieb 1814 zuerst ausführlich den in der Gegend von Castelgomberto vorkommenden (*Bibl. brit. LV. 159*). Neuerlich fand ihn derselbe häufig in der Venetianischen Kalkbreccie. Schlottheim zeigt den Trüffelskalk bei dem bituminösen Holze im Gyps von Wirlitzka und Noyer in der Normandie an. Letzterer sagt in dem *Journ. de Phys.* XCIV. 121:

„Ein wie Trüffeln riechendes fossiles Holz fand ich zu Frenay - le - Bufard, 3 Meilen nordwestlich von Argentan im Dep. der Orne, in einem gelblichen, anscheinend erdigem, aber oft sehr harten Kalk, der zu den untersten Flötzen der grossen Rotsteinformation der Normandie zu gehören scheint. Es besteht aus astlosen Stängeln, welche oft vierseitig und immer hohl sind; von 1 Linie bis über 1 Zol-

Dicke und verschiedener Länge. Ich besitze einen Kalkstein mit zwei solchen fußlangen Stängeln, wovon der eine rund, der andere vierseitig ist. Dieses fossile Holz wird begleitet von glatten Terebratuln, Belemniten und vielen Astroiten, deren Masse sehr reinen körnigen Kalkstein darstellt.“

Die Gegend von Bastennes.

Die für Mineralogen merkwürdige Gegend von Bastennes, 6 Stunden südwestlich von Mont-de-Marsan, hat nach Alex. Brongniart in dem Journ. de Phys. XCIV. 157 zur Grundlage einen dichten grauen Alpenkalkstein, worauf ein salzführender gestreifter Gyps ruht, mit rothem Thonmergel, worin der bekannte prismatische Arragonit von Bastennes vorkommt. Darauf ruht eine Bank von Sand und Thon mit Erdharz durchsetzt, und endlich eine Schicht Seemuscheln, bedeckt mit balsaltischem zersetzten Erdreich.

An diesen Hügeln nun kommen südöstlich Salzquellen (von etwa 4 Pc. Gehalt) und Eisenvitriolwasser mit Steinöl zu Tage, auch finden sich in dieser Richtung die Schwefelgruben von St. Bouée im Kalk; nördlich aber von Ganjac bis Bastennes gräbt man auf unfruchtbarem Erdreich eine Stunde lang in geringen Tiefen von 2 bis 12 Fuß Erdharz in großer Menge.

Erdharz zu Bastennes.

Dieses Erdharz ist mit mehr oder weniger Sand vermengt; von graulich schwarzer Farbe; spec. Gew.

bis 1,82. Sarkriechend, fast wie süßes Weinöl, das man bei Bereitung des Schwefeläthers erhält. Von scharfem Geschmack nach Eisenvitriol, womit es auch an der Luft beschlägt. Leicht entzündlich.

Um dasselbe zu reinigen, kocht man es in eisernen Kesseln unter Bedeckung von Wasser, wozu etwas Potasche gesetzt wird. Es wird dann wie gewöhnliches Erdpech; riecht nicht mehr so stark wie das rohe, und ist auch weniger entzündlich.

Es läßt sich auch leicht durch Terpentinöl ausziehen, scheint aber dadurch chemisch verändert zu werden, indem es sich dann gänzlich in Schwefeläther auflöst, während das rohe sich dadurch in 67 Theile gelbliches Harz und 33 kohligen Rückstand scheiden läßt.

Das ausgebratene Erdpech wird mit 2 Theilen Kreide und etwas Sand zu Ziegeln gestrichen, welche sehr dauerhaft und dabei leicht sind, besonders für platte Dächer und Terrassen. Als Ueberzug für Holz und Seile zieht man es dem vegetabilischem Harze und Theer weit vor.

Nach V. Meyrac in dem Journ. de Phys. 1822. März.

Ueber einige sicilianische Mineralien.

Auf einer Excursion von Catania über den Hafen des Ulysses (der seit Plinius Zeit durch Lava völlig verschüttet ist) zu den Cyklophenhöhlen fand Hughes (s. Travels I. 110) neben einer aus sechsseitigen Basaltsäulen gebildeten Höhle, worin frisches Wasser quoll, lavaähnliche Massen mit vielen eingewachsenen

durchsichtigen Krystallen, worüber Clarke nach einigen davon erhaltenen Exemplaren folgendes mittheilt:

Diese Krystalle sind Varietäten des kubischen Jeoliths oder Analcime Hy. von einer Schönheit, wie man sie nicht leicht findet. Sie sind fast diamantglänzend und durchsichtig, wie Bergkrystall. Außer den primitiven cubischen Krystallen zeichnen sich die secundären Formen aus, an welchen jede Ecke des Würfels durch 5 Flächen versetzt ist. Sie liegen in einer dunkelbraunen porösen Masse, welche gemeinlich zur Lava gerechnet wird, aber zum Trapp der deutschen Mineralogen gehört. Vor dem Löthrohre schmilzt die Masse leicht zu einem schwarzen Glase.

Ueber Bildung der Bergkrystalle.

Schon Spallanzani sagt, daß die vielen schönen Bergkrystalle, die in Höhlen des Marmors zu Carrara vorkommen, sich aus einer hellen, etwas zäherlichen Flüssigkeit fortbilden; Ripetti in seiner Schrift: *Sopra l'Alpe apuana e i marmi di Carrara*. 1821. Firenze (ausgezogen in dem Giorn. arcad. XIV. 25) führt neue eigene Beobachtungen darüber an, und erzählt auch den Fall, wie man kürzlich bei Oeffnung einer Drusenöhle darin von der erwähnten Flüssigkeit etwa $1\frac{1}{2}$ Pfund und zwischen festen Krystallen auch eine noch weiche Masse von der Größe einer Faust gefunden habe, welche an der Luft zu einer calcedonartigen Substanz verhärtet sey. Nach d'Aubuisson soll man auch die edlen Opale

zu Czerwenitza in Ungarn häufig noch im weichen Zustande antreffen.

Lage der Salzquellen um den Harz.

In einer geognostischen Uebersicht des Harzes von Bonnard (Ann. des Mines VII, 58) wird als merkwürdig ausgezeichnet, daß die verschiedenen Salzquellen von Braunschweig, an der Elbe und Saale, in Thüringen und Hessen, im Mindenschen, Schauenburgischen und Hannöverischen sämtlich rings um den Harz und zwar in geringen Entfernungen vorkommen, worüber man die erste Karte in Villefosse's *Richesse minérale* nachsehen kann.

Serpentin zu Germantown.

In der Nähe von Germantown, etwa 8 (engl.) Meilen von Philadelphia, findet sich nach Th. Nuttal in Silliman's Amer. J. 1821. Oct. ein Serpentin, der dem Fahlunit so ähnlich ist, daß man ihn bloß durch die Analyse unterscheiden kann. Er kommt, wie der Fahlunit, in zerstreuten, zum Theil zusammenhängenden schwärzlichgrünen Massen mit Tremolit und Hornblende vor und ist bloß an den Kanten durchsichtig mit grünlichem Lichte. Dieser Serpentin, welcher zur Bereitung von Bittersalz angewendet werden kann, enthält:

Bittererde	33,0
Kiesel . .	42,0
Kalk . .	3,5
Eisenoxyd	7,0
Wasser .	13,0

89,5 (1 1/2 Pc. Verlust).

Grünbleierz von Chenelette.

Zu Chenelette im franz. Dep. der Rhone in dem
asigen Bleibergwerke, welches seit langer Zeit ver-
ssen gewesen, jetzt aber wieder aufgenommen wer-
en soll, findet sich nach Berthier (Ann. des Mi-
es, VII, 147) in besonderer Menge ein ausgezeichnet-
s phosphorsaures Blei von gelblicher und grasgrü-
er Farbe, in durchsichtigen krystallinischen Kör-
ern und kleinen Krystallgruppen, als Lager in ei-
em porphyrischen Gneis. Es besteht aus

Bleioxydul . . .	79,44
Eisenoxydul . . .	1,82
Phosphorsäure . . .	16,93
Salzsäure . . .	1,81

100.

Die grüne Farbe verdankt es dem Eisen. Kupfer
enthält es nicht, auch keine Spur von Arseniksäure.

Marmolit.

In dem Serpentin zu Hoboken und in den Bare-
hills ohnfern Baltimore findet sich ein bisher für
Talk gehaltenes Fossil, welches eine blättrige Textur
hat und zuweilen nach diesen Blättchen sich nach
zwei Richtungen in ein schiefes und flachgedrücktes
zweiseitiges Prisma spalten läßt. Oft sind die Blätt-
chen divergirend strahlig geordnet. Das Fossil ist
blausgrün oder grünlichgrau, von perlartigem halb-
metallischem Glanze, ganz undurchsichtig, spröde,
und läßt sich leicht mit dem Messer schneiden. Sein
Pulver ist fett anzufühlen und schimmernd. Spec.
Gew. = 2,47.

Vor dem Löthrohre decrepitirt dasselbe, erhärtet und zerfällt in Blättchen, ohne zu schmelzen. In der Glühhitze verliert es 15 Pc. In Salpetersäure löst es sich zu einer dicken, zum Theil gallertartigen Masse auf. Die Analyse gab

Bittererde	46,0
Kieselerde	36,0
Kalk	2,0
Wasser	15,0
Eisen- und Chromoxydul	0,5

99,5 und 1/2 Pc. Verlust.

Diesem Gehalte nach gleicht das Fossil fast dem Serpentin von Hoboken, worin 52 Bittererde, 30 Kiesel, 16 Wasser und etwa 2 Pc. Eisenoxyd, aber keine Spur von Chrom, Thon oder Kalk gefunden wurden. Im Uebrigen aber unterscheidet es sich von diesem sowohl, wie von dem Talk, Stratit und dem zunächst ähnlichen Diallage wesentlich, und ist deshalb von Nuttall vorläufig unter dem Namen *Marmolit* (nach seinem ausgezeichneten Schimmer) als ein neues Mineral aufgestellt.

Auswärtige Literatur.

Annales des Mines 1822. Erstes Quartal. — Clapeyron, Bergeleve, über ein neues Gebläse (vom Harze, wahrscheinlich bloß vorgeschlagen; — ein Paternosterwerk, durch Wasser getrieben und zugleich treibend, comprimirt die Luft). — Gillet de Laumont über das Papier-Glace (ein durchsichtiges, sehr glattes Papier, erfunden 1810 von Quénevey, anfangs zum Durchzeichnen, jetzt auch zum Copiren und Drucken, so wie auch als Siegellack). — Regnier's Ductilimeter (vorzüglich zur Prüfung des Bleies zu Collis der Donauen, — ein Hammer mit einem Quadranten). — J. F. Clère, Bergingenieur, über eine besondere Bildung des Eises (auf einem Berge in den Ardennen schiessen aus lockern Boden Haarbüchchen von Eis in regelmässigen Schichten hervor; ähnlich er im Journ. de Phys. 1783. März, von Desmarests beschriebenen Eisvegetation). — Harzreise der Bergeleven Lamé und Clapeyron (mit artigen geognostischen und hüttenmännischen Bemerkungen). — De Bonnard über den Harz (über das jüngere Alter des dasigen Granits nach Raumer und Schultze, mit Berücksichtigung der Gegnungen von Germar; — dreifaches Hauptvorkommen der Erze zu Goslar, Andreasberg und Clausthal u. s. w.; — Eisenerze). — Chemische Notizen unsern Lesern bekannt). — A. Brogniart über die Kalk- und Trappgebirge in den Lombardischen Alpen (Auszug eines Mémoires). — Berthier über die Bleierze zu Chéronie (im Dep. der Charente, vor zwei Jahren entdeckt; silberarmer Leiglanz und reiches kohlen-saures Blei, jener 0,0002, dieses 0,001 haltig). — Ders. über das Bleibergwerk zu Chenelletto

(im Rhodédep., alt und verlassen, jetzt wieder aufgenommen, vorzüglich Grünbleierz). — K. Ordonnanzen.

Bibliothèque universelle. 1822.

März. Eynard's Barometermessungen zu Genf, Rolle und auf dem Bernhard (Höhe des B. über dem Genfer See 2120,7 Meter). — Anzeige des ersten Bandes der *Mémoires de la soc. de Phys. et d'hist. nat. de Geneve*. — Kunizin über Holzstein in Rußland (aus der Isis). — Chavannes über eine bei Lausanne gefundene fossile Pflanze (eine südliche, nämlich *Chamaerops humilis* ohne Stacheln). — Ueber Eisberge im Kotzebuesund (aus Gilb. Ann.). — Ittard über Gehörkrankheiten (letzter Auszug). — Ueber weiche Seifen (aus Decroos Manuel du Savonnier). — Nachrichten über das Erdbeben am 19. und 23. Febr. — Gesammelte Notizen über die tiefen Barometerstände am 24. Dec. 1821. — Brief von Pictet aus Florenz (Beschreibung der dasigen Sammlungen). — Gasparin über den Oelbau. —

April. Ueber die neue trigonometrische Vermessung Frankreichs. — Ampere's neuere electromagnetische Versuche. — Ueber Eisbildung in Gewässern (aus Sillimans J.) — M'Kenzie über den meteorologischen Cyclus (angeblich von 54 Jahren; — aus dem Farmers Magazin 1822. Febr.) — J. A. Deluc über fossile Thiere. — Anzeige von Leonhards Oryctognosie (mit Recht gelobt). — Pell's Bericht über die Vaccination (aus dem Engl.). — Verhandlungen der Franz. Acad. — Pictet (siehentes) Schreiben aus Florenz. — Gasparin über den Oelbau (Fortsetzung).

Journal de Physique. 1822.

Febr. (Das Januarheft, welches die Uebersicht einiger Entdeckungen vom vorherigen Jahre zu enthalten pflegt, ist noch zurückgeblieben). — C. Prevost über die muschelhaltige Sandformation von Beauchamp, und über die durcheinander liegenden See- und Flußmuscheln in den untern Schichten des Gypses der Pariser Gegend. — Desmoulins über die geo-

graphische Vertheilung der Rückenwirbelthiere, mit Ausnahme der Vögel. — Chevallier über die lichenenartigen Hypoxylonen. — Ampère über die neuesten electromagnetischen Versuche (Davy findet, daß das electrische Licht in verdünnter Luft vom Magnete angezogen wird; Faraday's und Savary's Rotationsversuche). — Flaugerges meteorol. Bemerkungen über das Jahr 1821 (zu Viviers. Höchst. Barom. 28''8''',31 am 7. Febr. 10 Uhr 30 Min. Morg.; niedrigst. 26''10''',53 am 25. Dec. 3 Uhr Morg.; mittl. 27''11''',60; höchst. Therm. 27°3 C. am 27. Aug. 3 Uhr Nachm., niedrigst. —4°,1 am 2. Jan. früh; mittl. 10°,14; Regen 30 Zoll). — Davy's electromagn. Vers. (aus den Transact.) — Laplace über die Anziehung sphärischer Körper und die Repulsion elastischer Flüssigkeiten. — Lamouroux über die Sertularia gelatinosa (eine Berichtigung gegen Fleming). — Blainville über die Geschlechtsverschiedenheit der nicht kopflosen Molusken. — Dütrochet über die besondere Richtung verschiedener Pflanzentheile (die farbigen folgen dem Licht, die übrigen der Schwere). — Entdeckung großer fossiler Knochen in einer ringsumschlossenen Kalkhöhle bei Orestone unweit Plymouth.

März. — Maraschini über geognostische Merkwürdigkeiten der Vicentiner Gegend (Hauptgebirge Talkschiefer, darüber Dolerit und Eurit u. s. w.). — Meyrac über das Erdharz (insbesondere bei Bastenes, mit Bemerkungen von Brongniart). — Bonnemaison über die französischen Fucusarten. — Descharmes über Infusorien im Rohrzucker. — Blainville's Uebersicht der Thierstoffe. Laugier's Anal. des Steins von Juvénas. — Preisaufgaben der franz. Acad. — Ueber den Cometen von 1205 Tagen (der dieses Jahr im südlichen Europa erwartet wird).

Annales de Chimie et de Physique. 1822. März. Th. de Saussüre über den Einfluss der grünen Früchte auf die Luft vor der Reife (Schluss). — Navier über die Gesetze der Bewegung trockener Flüssigkeiten (Resultat dieser Berechnung der Versuche Girard's ist, daß in Röhren außer der

Adhäsion der Wände auch die festen Theile eine Anziehung auf die Flüssigkeiten ausüben). — Henry's vergleichende Analyse eines Mehls von Odessa und eines französischen (aus dem Journ. de Pharm.). — Laugier über den Meteorstein von Juvénas (bildet mit dem von Jonsai und von Wiborg eine besondere Varietät, welche sich durch Lockerheit, Mangel an Nickel und Magnetismus, und durch ein Uebermaafs an Thon und Kalk auszeichnet). — Kidd, Prof. der Chemie zu Oxford, über das Naphthalin (aus den Philos. Transact. 1821). — Vauquelin über Verbindung flüchtiger Oele (des Lavendel- und Terpentins) mit Essigsäure und Alkohol. — Dr. P. A. von Bonsdorff über Reaction der Fernambukttinctur gegen Säuren (welche zum Theil daran unterschieden werden können. — Mit Phosphorsäure oder saurem phosphorsaurem Kalk erhält man eine treffliche gelbe Farbe). — Ueber die Blitzröhren (nach Fiedler und Withering, mit Zusätzen von Humboldt und Ramond). — Bonsdorffs Analyse des Tafelspaths oder Wollastonits Hy. (mit etwas Eisenoxydul und Bittererde vermengter Kieselkalk). — A. von Humboldt über die Gränze der Fische auf den Anden und den Pyrenen (sie reichen verhältnißmässig auf letztern hinauf als in wärmern Gegenden).

Journal de Pharmacie. 1822. Avril. — Vogel über Zersetzung des Kalomels. — Figuier, Apotheker zu Montpellier, über das Goldnatroniumchlorid (Vertheidigung dieser Doppelverbindung gegen Pelletier, welcher darauf und auf andere Bemerkungen von Berzelius und Javal, die Abhandlung über das Gold betreffend, nachgebend antwortet). — Calland's Verfahren, das Chinin von Cinchonin zu trennen (durch halbe Sättigung mit Schwefelsäure, worauf das Chinin mit Weingeist weggenommen wird und schwefelsaures Cinchonin zurückbleibt). — Ueber die essigsauren Salze und einige Säuren (Artikel „Acetates“ und „Acides“ aus dem ersten Bande des Dictionnaire technologique p. Francoeur, Molard, Lenormand, Robiquet et Payen). — Godefroy, Apotheker zu Paris, über die Oenanthe crocata (Vergiftungs-

geschichte dreier Matrosen durch die Wurzel, welche von den Anwohnern der Loire gegen Hämorrhoiden aufgelegt wird. — Bibliographie (Magendie's Formulaire pour la préparation et l'emploi de plusieurs medicaments [insbesondere der neuen Pflanzenalkaloide]; — Ampere et Babinet Exposé des nouvelles découvertes sur l'électricité et le magnetisme de MM. Oersted, Arago, Ampère, Davy, Biot, Erman, Schweigger, Delarive etc. — Michelot Mémoire sur la gélatine extraite des os par le procédé de M. Darcet). — Zur Nachricht (dass die gepülverte Nux vomica häufig mit vielem Seesalz verfälscht vorkomme). — Verhandl. der pharmazeutischen Soc. im März (Robinet und Petroz über den Zimmt; — Peschier über Polygala Senega; — Bonastre über das Elemmy-Harz). — Taddei über die Umänderung des essigsäuren Quecksilbers und des Sublimats durch Schwefelkali (wodurch theilweise Reduction und Verbindung mit Schwefel bewirkt wird). — Bericht von Guibourt, Couverchel, Lemaire-Lisancour und Pelletier über die Preisschriften über die Kohle als Läuterungsmittel (erster Preis an Bussy, Préparateur bei der Ecole de Pharm.; zweiter an Payen in Paris, Fabrikanten chemischer Präparate; dritter an Desfosses, Apotheker zu Besancon). — Petroz und Robinet über den Zimmt (worin sich eine eigenthümliche zuckrige, aber nicht gährungsfähige Substanz findet; — Bemerkungen darüber von Derosne und Henry). — Caventou über Sementini's Abhandlung über die Anwendung des salpetersäuren Silbers. — Lassaigue und Beissel über die menschliche Gelenkflüssigkeit.

Bibliotheca italiana. 1822. Febr. und März. Abth. Scienze ed arti meccaniche. — Brocchi über die Höhlen zu Adelsberg in Kärnthen (wo der bekannte Proteus anguinus; — im Alpenkalk; mit Stalactiten und Knochen vom Ursus spelaeus in fetter Dammerde). — Auszüge aus Franceschi's Annali di medicina pratica 1821. Lucca. Erster Jahrgang. — Auszüge aus den Memorie della Soc. ital. XVIII. Modena 1820 (Carpi's Analysen des Meliliths, Pseudonephe-

lins und Abrazits vom Capo di Bove bei Rom; — Giovene über Salzbildungen in Höhlen aus galvanischen Versuchen erklärt; — Neue Reptilien und Pflanzen aus Brasilien von Raddi [der die Oestreichischen Naturforscher begleitete; es sind 8 Arten Coluber, Seps fragilis, 9 Cryptogamen und die Palme Langsdorfa pseudococcus]; — Ders. über 40 neue Brasilianische Pflanzen [neue Genera: Bertolonia, Leandra, Matthi-sonia, Macroceratides, Schiella] — Recensionen (Rusconi's Amours des salamandres aquatiques. Milan 1821; — Lotteri's Lezioni di calcolo sublime Pavia 1821). — Bellani's meteorol. Beob. zu Turin vom Frühling 1819 — 1820 (höchster Barometerstand 75,25 Cent. am 24. Jan., niedrigster 71,35 am 3. März, mittl. 74,2; höchst. Therm. 52,5 C. am 9. Aug., niedr. 0,9 am 22. März, mittl. 14,48). — Auszüge aus Prechtl's Jahrbüch. 1820. — Notizen (Siebers Reise nach dem Kap; Genista lutea gegen Wasserscheu; — Zuccoli, aus dem Gefolge des Ibrahim Pascha, giebt Nachrichten aus Sennaar). — Bücher (Alberti's Flora medica. Milano. 4 Bde; — Pozzi's Dizionario di fisica e chimica applicata alle arte. Milano, wovon 8 Hefte bis Arsenico; — Tamassia's Elementi di philos. nat. 1822. Bergamo; — mehrere geognostische Schriften von Marzari; — Savi's Elementi di botanica. Pisa 1820; — Furitano's Chimica farmaceutica 1819. Palermo).

Giornale arcadico. 1822. Febr. (Abth. Scienze: Valeriani über die Agrikultur zu Civitavecchia (Vorschläge zu deren sehr nothwendigen Verbesserung). — Linotte über die Wasserstände der Tiber (nach einigen mehrhundertjährigen Beob.) — Serullas über Antimonlegirungen (aus dem Frz.). — Notizen (Versuche der Florentiner über Aq. Laurocer. — Configliachi über das Viperngift; — Drapiez über Fevillea cordifolia gegen vegetabilische Gifte; — Brande's Analyse des Rhabarbers; — über Jodin in Schwämmen). — G. dall'Armi's akustische Versuche (mit Abbildungen dazu dienender Geräthe. — Schluss).

März. Guani über Reizbarkeit, Contrastimulus etc. (aus einer von der Soc. der Wiss. zu Modena 1821 gekrönten Preisschrift). — Serrulas über Antimonpräparate (aus dem

ranz.). — Ueber den schwefelsauren Strontian zu Senigaglia aufgefunden vom Grafen Mamiani in Mergelschichten zwischen Gyps; in sechsseitigen Säulen, theils zugespitzt, wie laury's Var. épointé, theils ohne Spitze; spec. Gew. 3,95). — Notizen (aus franz. Journ.).

Edinburgh philos. Journ. 1822. 1tes Quartal.

Van Swinden zu Amsterdam über die Erfindung der Pendeluhr von Huygens (hist.) — Maxwell's Bemerkungen über Congo und Loango (Schluss). — Electromagnets, von Van Beck, Van Rees und Moll. — Barometrische Beob. über den Staubbach von Herschel und Babbage (Höhe des Wasserfalls 1000,1 Fufs engl.). — Bestimmung secundärer Krystallflächen vom Prof. Levy zu Paris (nach laury's Methode). — Le count über Einwirkung des Magnetismus auf Chronometer (besonders zu Schiffe). — Hibbert's Nachrichten über die Shetlandsinseln (Auszüge aus Jess. Description of the Shetland Islands). — Link über die Gemüse der Alten (Schluss). — Fr. Hall, Prof. zu Vermont in Nordamerika, über eine ungewöhnliche Dunkelheit im Monat Nov. 1819. — Karte von Ava durch einen dortigen Einwohner entworfen. — Humboldt's Pflanzengeographie. — Notizen über neue Erfindungen (Robison's Ueberzug auf Eisen; — Neue Copierpresse. — Murray's Sicherheitslampe; — Brunelle's Copiermaschine; — Drathziehen durch harte Steine nach Brookedon; — Witty's Verbesserung der Pumpen; — Gladston's Verbesserung der Dampfschiffe; — Wagner's Fabrikation von Bleiweiß und Grünspan; — Johnson's rauchverzehrender Ofen; — Saul's Aepfelpflücker; — Aikins Verfahren Eisen mit Cautschuk zu überziehen; — Ueber Gaserleuchtung; — Herschels Scheidung des Eisens; — Phillips Dampfschiff; — Parry's Dampfschiff; — Hull's Stärkefabrikation; — Ward's alternirende Dampfmaschine; — Steins Dampfmaschine). — Webster über die heißen Quellen zu Furnas auf der Insel St. Michael; — Robertson über einige Missverständnisse hinsichtlich Bradley's Beob. —

Goldie über einige neue und seltne Pflanzen in Canada; — Brewsters Teinoscops (nach Amici's Fernrohr ohne Linsen). — Plairfair über die Holzschleife von Alpnach. — Meteorol. Beob. in Nordamerika von Holicke und Dewey. — Silliman über natürliche Eiskeller in Connecticut. — Murray's Aethrioscop. — Waddel über eine alte kupferne Streitaxt. — Meteor. Beob. zu Oxford von Robertson. — Barlow über den Magnetismus des rothglühenden Eisens. — Herschel über Bestimmung der Radien eines doppelten achromatischen Objectivglases. — Verhandl. der Edinburger Soc. (Brewster über eine merkwürdige Structur des Apophyllits von Faroe; — Ders. über eine neue Art doppelter Refraction; — Mackenzie über Bildung des Chalcedons; — Haykraft über spec. Wärme der Gase; — Brewster über die Eigenschaften der unter dem Namen Rice-paper bekannten vegetabilischen Membran; — Barlow über Magnetismus des glühenden Eisens). — Wernerische Soc. (Scoresby über spec. Gew. der in Seewasser versenkten Hölzer; — Haidinger aus Freiberg über Krystallisation des Kupferkieses; — Boué zu Paris über die Vulkanität der Gebirge in Norddeutschland u. s. w.) — Soc. zu Cambridge (Clarke über den Leelit; — Mandell über Darstellung des Kaliums; — Whewell über Krystallisation des Flußspatks; — Henslow's Geognosie von Anglesea; — Cumming über zwei merkw. Harnconcretionen). — Notizen (Fischer und Bowditch Beob. über den Cometen von 1819. — Herschel über Circular-Polarisation. — Fresnel über doppelte Refraction-Veränderung der Farbe des Rubins durch Hitze. — Merkwürdiger Blitz zu Genf am 3. Jul. 1821. — Bowditch über das Meteor am 19. Nov. 1819 in Nordamerika. — Nordschein in Schottland am 13. Febr. 1822. — Meteorisches Feuer zu Chapelle-aux-Planches am 26. May 1821. — Meteor. Beob. zu Cheshire 1821. — Sturm zu Catskile in Nordamerika am 26. Jul. 1819; — Salzführender Sturm zu Newhaven am 3. Sept. 1821. — Murray über Verbindung des Platins mit Erden — verschiedene Mineralanalysen von Stromeyer, John u. A. — Jack über verschiedene merkwürd. Bäume auf Sumatra u. s. w.)

Annals of Philosophy. 1822. May. — Ueber das Gehörorgan der Fische (nach Weber). — W. M. Keates über die Analyse des Messings (die gewöhnliche Methode, aus der salpetersauren Auflösung durch Aetzkali das Zinkoxyd zu scheiden, wird verworfen, weil sich dabei auch Kupfer auflöse; dafür gleich anfangs das Kupfer durch Eisen gefällt, — allenfalls für den technischen Bedarf). — Sedgewick¹, Prof. zu Cambridge, über die Insel Wight (geognostische Bemerkungen, insbesondere über die Versteinerungen in der aus Eisensand, Thonflötzen und Grünem Sand bestehenden Quadersandsteinformation, sowie in dem unterliegenden Kalksteine und dem aufliegenden Aufgeschwemmten). — W. Marratt über Schleusensthüren (ein Vorschlag). — Ueber Herapath's Wärmetheorie (Vertheidigung). — Th. Hanson's meteorologische Uebersicht von 1821 zu Mancheser (höchster Barometerstand 36'',65 am 23. Jan., tiefster 28,16 am 28. Dec., mittlerer des Jahrs 29,7; — höchste Temperatur 81° F. am 19. Jul. bei der Krönung Georg IV., niedrigste 23° am 4. Jan., mittlere 51°; — 32 Zoll Regen in 180 Tagen; -- 224 Tage mit Winden zwischen S und W. — heftigster Sturm Nachts 30. Nov. aus SW.) — N. J. Winch über Granitgeschiebe (es wird gefragt, warum die Fluthen, welche große Blöcke herschwemmten, nicht die unterliegenden lockern Gebirgsarten weggeführt? — wobei man auf das Vorkommen von großen Steinen auf Sand in Strömen verweisen könnte). — Ders. über die östliche Gegend von Yorkshire (geolog. Bemerkungen gegen C. Young). — J. S. Miller über die Conchilien bei Bristol (worunter neu *Turbo Everetti*, *Helix alliaria*, *subrufescens*, *Goodallii*). — W. Fox über die hohe Temperatur der Schächte (gegen Moyle's Bemerkung, daß diese von den Arbeiten herrühre). — Gegen Murray's Versuche (über Fällung von Salzen durch den Magnet, welche hier als erdichtet dargestellt werden). — J. Apjohn über den Einfluß der Feuchtigkeit auf die Gewichtigkeit der Gase (berechnet nach Dalton und Gay-Lussac). — Anzeigen (Berzelius über das Löthrohr, übers. von Children mit Zusätzen und Tabellen; — Lowry's Conversations on

Mineralogy mit 400 Abbildungen; — Price's Epitome on Pharmaceutical Chemistry; — Works of J. Playfair 4 Voll.) — Notizen (Vorkommen der Arrowwurzel auf St. Michael; — Nimmo's Analyse der Saamen von Croton Tiglium, welche hiernach 27,5 scharfen Stoff, 32,5 fettes Oel und 40 mehrlartige Substanz enthalten; — Veränderungen der Rubinfarbe in der Hitze nach Brewster; — spec. Gew. verschiedener Körper nach Roger und Dümas; — Cummings Untersuchung großer Harnsteine von 32 und 64 Unzen. — Serullas Bereitung des Arsenikhydrogens; — Feneulle's Analyse der schwarzen Nieswurz; — Stromeyer's Analyse des Schwerspaths. — Holzschleife auf dem Pilatusberge; — Bereitung des Schwefelmerkurs nach Taddei). — Beaufoy's meteorologische, astronom. und magnetische Beobb. vom März (die westliche Abweichung nimmt seit 1819 jährlich um 1'55'' ab).

Philosophical Magazine 1822. April. — Merkwürdiges electromagnetisches Experiment von P. Barlow (ein kupfernes gezähntes Rädchen, dessen Spitzen in eine Rinne voll Quecksilber herabreichen, das mit sehr verdünnter Salpetersäure übergossen und von einem hufförmigen Magnet umgeben ist, dreht sich rasch, wenn der Apparat in den electrischen Kreislauf gebracht wird). — Ueber die Wirkung der mit Chromsäure oder Manganoxyd vermischten Schwefelsäure auf Alkohol (nach Döbereiner und Gay-Lussac). — Agnes Ibbetson über Perspiration der Pflanzen (die hier gänzlich geläugnet wird; — dabei imaginäre mikroskopische Figuren mit Blümchen und Kränzen in den Zellen einer Anemone). — Hansteens magnetische Beobachtungen (aus Rumker's Briefen in Zach's Corr.) — Murray gegen Leeson über sein Knallgebläse (die Sicherung vermittelst Quecksilber betreffend). — A. Skott's Vergleichung der Englischen und Schottischen Landwirthschaft (letztere wird weit vortheilhafter betrieben). — B. M. Forster über Ausdehnung des Kautschuks (zu großen Blasen vermittelst Luft). — A. Aikin über Sicherung des Eisens und Stahls vor dem Rosten (durch einen Ueberzug von geschmolzenem oder in Terpentinöl aufgelöstem Kautschuk). —

Bedeckungen der Jupiterstrabanten 1822 (aus Baily's Astron. Tables). — Th. A. Knight über Kultur der Birnbäume (das Tragen wird beschleunigt, und befördert durch Herabziehen der senkrechten Zweige). — Meteorologische Resultate 1821, von W. Burney zu Gosport (höchster Barometerstand 30'',88 am 5. Febr., niedrigster 28,10 am 4. Dec., mittlerer 29,823; — höchste Temperatur 80° F. am 23. Aug., niedrigste 24° am 2. Jan., mittlere 52,66; — größte Feuchtigkeit 32 Male bei 100° Delü, geringste 34° am 29. Jun.; — herrschender Wind aus SW.; Wolken Cirrus; Regentage 208; — Verdunstung im ganzen Jahre 21,86 Zoll, Regen 43,41. — viele Luftmeteore). — Dubrunfaut über Wasser zur Gährung (kalkhaltiges soll vorzuziehen seyn, aus dem Franz.) — F. Baily über Aufstellung des Passageninstruments (aus den Mem. of the Astron Soc.) — W. Salisbury über Benutzung des Kolbenrohrs, *Typha latifolia* (zu Matten und anderm Flechtwerk, statt des Binsens — aus den Transactionen der Aufmunterungsgesellschaft, welche dafür die Ceres-Medaille ertheilte) — W. Ward über die Erleuchtung eines dunkeln Puncts im Monde im May 1821 (einem glutrothen Cometen ähnlich am Aristarchus, dessen Farbe seit Hevels Zeit sehr bleich geworden). — Bücheranzeigen (G. Young's Geological Survey of the Yorkshire Coast; — A. B. Lambert's Illustration of the genus *Cinchona*, nebst Beschreibung der bekannten und einiger neuen officinellen Chinariinden; — Berzelius über das Löthrohr, aus dem Franz.) — Gesellschaftsverhandlungen (Royal Soc.; Astron. Soc.; Geological Soc.) — Anzeige geograph. Entdeckungen im Innern von Afrika Zwei arabische Tagebücher von Tripoli nach Tombuctu, übers. von Walkenaer und Sacy). — Miscellen (Kapt. Manby über die Gleichartigkeit der Zeichenschrift bei allen Südseeinsulanern; — Roger's Vorlesung über das Athmen; — Frucht der *Favillea cordifolia* gegen vegetabilische Gifte nach Drapiez; — Holz von *Liquidambar styraciflua* sicher vor dem Schiffswurm; Kalkmilch zur Gesundheit der Obstbaumrinde; — Gen- der Druckerpresse für Blinde; — Ausbruch des Vesuvs im Febr. nach mehrern vorangegangenen Erdbeben; — Landverlust an

mehrern östlichen Küsten von Amerika; — Milde des Winters 1821 in Nordeuropa und Strenge in Südamerika; — Ausbruch des seit 1612 stillen Vulkans Oesfeld's Jokel auf Island am 20. Dec. 1821 unter heftigen Stürmen; — Auffallende Mondhöfe am 29. März 1821 zu Bath. — Edward Daniel Clarke (ausgezeichneter Prediger, Naturforscher, Reisender; Dr. LL. und Professor der Mineralogie zu Cambridge; geb. 1769, gest. durch einen unglücklichen Zufall am 9. März 1822 zu London).

Transact. of the lit. soc. of Bombay, 1819 und 1820. Vol. I und II. (meist antiquarischen Inhalts). — J. Nicholls über die Temperatur von Bombay 1803 und 4. (mit graphischen Tafeln; — mittlere T. 80 3/0 Grad F.) — H. Salt über die Höhlen von Salsette (mit alten Kunstdenkmälern). — Edw. Frederick's Vergleichung des jetzigen und vormaligen Zustandes von Babylon. — Ders. über das Gez oder persische Manna. — A. Stewart über eine vulkanische Eruption auf der Insel Sumbava im Apr. 1815 (vulkanischer Staub verbreitete sich vom Berge Tanbova weit über mehrere Indische Inseln; gleichzeitige Eruptionen auf Java, Macassar, Ternate, Amboina u. s. w.) — Dangerfield über die Höhlen bei Baug (mit Kunstwerken). — J. Macmurdo über die Provinz Cutch (geographisch, naturhistorisch und statistisch).

A u s z u g
des
meteorologischen Tagebuchs

v o m
C a n o n i c u s H e i n r i c h
in
R e g e n s b u r g.

J u l i u s 1822.

B a r o m e t e r.

Mo- nate- Tag.	Stunde	Maximum	Stunde	Minimum	Mediu
1	10 A.	27 ¹¹ 1 ¹¹ , 84	2 A.	27 ¹¹ 0 ¹¹ , 63	27 ¹¹ 0 ¹¹
2	4. 8 F.	27 1, 96	10 A.	27 0, 56	27 1,
3	10 A.	27 1, 05	2. 4 A.	26 11, 85	27 0,
4	4. 8 F.	27 1, 45	6 A.	27 0, 70	27 1,
5	4 F.	27 0, 60	6 A.	26 10, 36	26 11,
6	9 F. A.	26 11, 74	4. 6 A.	26 11, 13	26 11,
7	9 A.	27 0, 75	4 A.	27 0, 05	27 0,
8	10 A.	27 1, 18	4. 6 A.	27 0, 77	27 0,
9	8 F.	27 1, 41	6 A.	27 0, 90	27 1,
10	4 F.	27 1, 29	4 A.	27 0, 39	27 0,
11	4 F.	27 0, 51	6 A.	26 11, 07	26 11,
12	4 F.	26 10, 38	4 A.	26 7, 42	26 9,
13	9 A.	26 9, 55	2. 4 A.	26 8, 72	26 9,
14	9 ¹ / ₂ A.	26 11, 15	Mittags	26 9, 82	26 10,
15	7. 9 F.	26 11, 09	6 A.	26 10, 70	26 10,
16	5. 8 F.	26 10, 12	6 A.	26 9, 29	26 9,
17	8. 10 A.	26 10, 79	4. 6 F.	26 10, 08	26 10,
18	10 A.	26 11, 02	4 A.	26 10, 81	26 10,
19	4 F.	26 10, 74	6 A.	26 8, 97	26 9,
20	9 A.	26 10, 67	5 F.	26 9, 07	26 9,
21	9 ¹ / ₂ A.	26 11, 58	5 F. 6 A.	26 10, 78	26 11,
22	10 A.	27 0, 20	5 F.	26 11, 19	26 11,
23	4 F.	27 0, 40	6 A.	26 11, 50	27 0,
24	5 F.	26 11, 62	6 A.	26 11, 15	26 11,
25	11 F.	26 11, 77	6 A.	26 10, 58	26 11,
26	Mittags	26 11, 41	8 F.	26 9, 92	26 10,
27	9 ¹ / ₂ A.	26 11, 77	4 ¹ / ₂ F.	26 10, 42	26 10,
28	4. 8 F.	26 11, 92	8 A.	26 10, 48	26 11,
29	4. 8 F.	26 10, 58	6 A.	26 8, 45	26 9,
30	8 F.	26 10, 78	6 A.	26 9, 28	26 10,
31	11 A.	27 0, 41	5 F.	26 10, 89	26 11,
Im ganz. Monat	d. 2. F.	27 1, 96	d. 12. A	26 7, 42	26 11,

Thermometer.			Hygrometer.			W i n d e	
-	Mini- mum	Me- dium	Ma- xium	Mini- mum	Me- dium	bei Tag.	bei Nacht.
0	11,2	14,16	800	672	746, 0	SW. NW. 2	NW. 1
6	9,2	17,5	835	655	751, 4	SW. SO. 1	SO. 1
3	9,5	17,18	836	690	780, 3	SO. NW. 1	SW. SO. 1
2	11,0	17,71	900	685	820, 5	SO. 1	SO. 1
0	11,5	19,05	910	758	856, 0	SO. SW. 1. 2	W. 2
5	15,5	17,20	850	665	778, 6	SO. SW. 2	W. 1
5	11,5	16,73	851	755	810, 4	NW. 1. 2	NW. 1. 2
0	12,2	16,5	848	700	787, 0	NW. 2	NW. 1
0	9,0	15,85	865	748	820, 0	NW. 2	N. 1. 2
5	11,0	15,88	844	730	790, 3	SO. SW. 1	NW. SO. 1. 2
0	10,3	18,07	874	650	791, 4	SO. SW. 2	SW. SO. 1
0	11,0	17,05	855	660	763, 7	SO. SW. 2. 5	SW. 2
2	9,8	12,20	767	650	700, 5	SW. NW. 1. 2	SW. 1
1	9,0	9,90	673	635	645, 9	WSW. 2	W. 1. 2
5	9,0	12,30	731	590	665, 0	W. 2	NO. 1
6	8,8	15,08	822	490	705, 7	SO. 1	SO. W. 1. 2
0	12,0	14,27	748	610	686, 9	W. 2	O. 1
5	10,4	15,70	810	490	691, 5	SO. NO. 1. 2	SO. NW. 1
0	10,2	17,32	850	572	736, 1	OSO 1	SO. W. 1
0	15,2	15,8	755	610	700, 2	NW. 1. 2	W. SO. 1
5	10,6	15,10	760	518	668, 6	SO. WNW. 1. 2	SW. 1
6	11,7	14,55	760	608	705, 5	SW. 2	WSW. 1. 2
8	10,8	15,30	812	630	723, 1	SW. 1. 2	WSW. 1
5	11,8	17,58	849	628	743, 5	SO. SW. 1	SO. 1
8	15,8	19,90	853	677	767, 7	SO. 1. 2	SO. NW. 2
0	15,0	17,12	760	658	713, 6	NW. 2. 5	NW. SW. 1
0	10,2	15,24	788	590	700, 1	SW. NW. 2	W. 2
2	10,4	16,22	853	619	744, 1	SO. S. 1	S. 1
3	15,5	17,61	830	640	734, 7	SW. 1. 2	N. 1. 2
5	13,7	15,60	762	611	672, 6	WSW. N. 1	NW. 1
8	10,2	15,92	785	598	708, 2	NW. SW. 2	NW. 1
50	8,8	15,92	910	490	738, 84	---	---

Monatstag.	Witterung.			Summe Uebersicht der Witterung.
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	
1.	Trüb. Regen. Wind.	Entf. Gewitter. Wind. Verm.	Trüb. Verm.	Heitere Tage
2.	Vermischt.	Vermischt.	Schön.	Schöne Tage
3.	Vermischt.	Trüb. Verm.	Verm. Heiter.	Verm. Tage
4.	Schon.	Schon.	Heiter.	Trübe Tage
5.	Schon.	Verm. Trüb.	Sturm. Gew. Regen.	Windige Tage
6.	Etwas Regen. Trüb.	Verm. Regen. Wind.	Schon.	Sturmische Tage
7.	Verm. Trüb. Entf. Gew.	Verm. Trüb.	Trüb. Verm.	Tage mit Nebel
8.	Verm. Wind.	Verm. Sch. Wind.	Heiter.	— mit Regen
9.	Schon.	Schon. Wind.	Schön. Heiter.	— mit Hagel
10.	Verm. Trüb.	Trüb. Regen.	Schon. Trüb.	— mit Gewitter
11.	Verm. Wind.	Verm. Wind.	Schon. Heiter.	Heitere Nächte
12.	Schon. Verm.	Wind. Gew. Reg. Hagel. Verm.	Regen. Trüb.	Schöne —
13.	Trüb. Regen.	Regen. Gew. Wind.	Trüb. Regen.	Verm. —
14.	Tr. Reg. Wind.	Tr. Reg. Wind.	Tr. Reg. Wind.	Trübe —
15.	Trüb. Regen.	Tr. Reg. Verm.	Heiter. Nebel.	Windige —
16.	Nebel. Schön.	Vermischt.	Trüb. Regen.	Sturm —
17.	Trüb. Wind.	Tr. Reg. Wind. Schön.	Trüb. Heiter.	Nächte mit Nebel
18.	Nebel. Schön.	Verm. Reg. Wind.	Heiter.	— mit Regen
19.	Schon.	Verm.	Trüb.	— mit Gewitter
20.	Trüb. Regen.	Gew. Reg. Schön.	Heiter. Nebel.	Betrag des
21.	Nebel. Verm. Regen.	Trüb. Verm.	Trüb. Wind.	55 Par. Lin.
22.	Verm. Trüb. Regen.	Gew. Wind. Reg. Vermischt.	Schön.	Herrschende
23.	Vermischt.	Verm. Schön.	Heiter. Trüb.	W., mit dem
24.	Schon.	Schon. Verm.	Schön.	anliegenden
25.	Schon.	Heiter.	Heiter. Gew.	Mittl. Heiterk.
26.	Heiter. Regen. Gew. Wind.	Trüb. Verm. Wind.	Trüb. Regen.	d. i. ein ge
27.	Trüb. Regen.	Verm. Wind.	Heiter. Wind.	theils bewö
28.	Heiter. Verm.	Schon.	Trüb. Verm.	Himmel.
29.	Trüb. Schön.	Trüb. Regen. Entf. Gew.	Schön. Regen. Trüb.	Zahl der He
30.	Trüb. Regen.	Trüb. Regen. Entf. Gew.	Regen. Trüb. Vermischt.	tungen 340.
31.	Sch. Reg. Wind.	Verm. Wind.	Heiter.	

Ueber das färbende Princip in der Atmosphäre der Ostsee,

v o n

Hofapotheker Krüger zu Rostock.

Vorgelesen in der Versammlung der Mecklenb. Naturforschenden Gesellschaft am 22. Mai 1822).

Aufgefordert durch die Arbeiten des Herrn Geheimen Obermedicinalrath Hermbstädt *), welche derselbe am 20. April 1821 am Heiligen-Damm bei Dobberan über die Luft der Ostsee unternahm, habe ich mich veranlaßt gefunden, einige dieser Untersuchungen zu wiederholen.

Die Erscheinung, welche sich dem Hrn. etc. etc. Hermbstädt darbot, daß die Seeluft beim Nordwinde das Lackmuspapier röthete, hatte sich mir bei mehreren gelegenheitlichen Untersuchungen nicht bestätigen wollen.

Dagegen fand ich es bestätigt, daß beim Nordwinde das Kalk- und Barytwasser nicht getrübt wurde; beim Südwinde aber und bei anderen über Land erziehenden Winden, wurden diese Reagentien mehr oder weniger getrübt.

*) Neues Journal f. Chem. u. Phys. v. Schweigger u. Meinel. N. R. 2. Bd. 3. Hft. p. 281.

Die eigenthümliche Färbung der salpetersauren Silberauflösung, welche Herr etc. etc. Hermstädt beobachtete, habe ich bestätigt gefunden. Wenn diese Farbe sich mir auch nicht als die des rothen Weines darstellte, ich möchte sie eher mit der des Mallagawein vergleichen, so mag dies Farbespiel in anderen nicht sogleich auszumittelnden Ursachen seinen Grund haben.

Um die äußeren Umstände, welche bei den Hermstädt'schen Arbeiten obwalteten, möglichst zu beachten, wartete ich dieselbe Jahreszeit, denselben Wind und Barometerstand ab. Ich unternahm diese Arbeiten am 30. April d. J. zu Wäternmünde. Es war 7 Uhr Abends, der Barometerstand war 28^{''}4^{'''}2^{'''}. Die Temperatur der Atmosphäre war + 9° R., die der Oberfläche des Meeres war + 7° R. Der Wind war O. N. O. Die See war bewegt, der Himmel unbewölkt.

Es befand sich grade kein Schiff auf der Rhede vor Anker, sonst würde ich ein solches bestiegen und dort operirt haben. Die See war aber zu bewegt, als, daß ich in einem gewöhnlichen Bote hatte arbeiten können. Ich wählte deshalb die äußerste Spitze des 650 Fufs, vom Ufer gerechnet, in See gehenden Bollwerks.

Hier leerte ich in der Höhe von 21', von der Oberfläche des Meeres gerechnet, eine mit destillirtem Wasser gefüllte Flasche; nachdem dieselbe mit Seeluft gefüllt und schnell herunter genommen war, wurde sie mit destillirtem Wasser gesperrt und mittelst einer Spritze wurden 6 Unzen destillirtes Wasser hineingefüllt, dann verschlossen und mit der

Bemerkung Nr. 1. zur weiteren Untersuchung bei Seite gesetzt.

Am folgenden Morgen, am 1. Mai um 6 Uhr, wiederholte ich diese Arbeit. Der Barometerstand war $28^{\circ} 3' 3''$. Die Temperatur der Atmosphäre war $+7^{\circ}$ R., die der Oberfläche des Meeres ebenfalls $+7^{\circ}$ R. Der gestrige war auch heute mein Arbeitsplatz. Der Wind war N. O. Die See war noch etwas mehr bewegt wie gestern. Der Himmel war klar und unbewölkt, und von Nebel nichts sichtbar.

Hier füllte ich in eben der Art, wie gestern Abend, in der Höhe von 21' über die Meeresfläche, eine Flasche und brachte unter obigen Umständen 6 Unzen destillirtes Wasser in dieselbe. Die Flasche wurde verschlossen und mit Nr. 2. bemerkt bei Seite gestellt.

Eben so füllte ich in der Höhe von 8' über die Meeresfläche eine Flasche mit Luft, brachte auch hierin 6 Unzen destillirtes Wasser hinein, verschloß und bemerkte sie mit Nr. 3.

Hier schöpfte ich auch eine Flasche voll Seewasser auf der Oberfläche des Meeres und eine zweite Flasche in der Tiefe des Meeres von 18'.

Nachdem diese Flaschen öfters geschüttelt worden waren, unternahm ich am selbigen Tage Nachmittags die weitere Untersuchung.

Zunächst fand ich es auch hier bestätigt, daß ein mit Seeluft imprägnirtes Wasser keine freie Säure inhielt: ich prüfte die Flüssigkeit der 3 Flaschen mit Lackmuspapier und Tinktur wiederholt, aber fand keine Spur einer Rothung derselben.

Eben so habe ich mit diesem Wasser das Baryt- und Kalkwasser öftere Male geprüft, aber keine Trübung derselben wahrgenommen.

Bei einer Wiederholung dieser Arbeiten am 17. Mai füllte ich eine 2 Pfund Flasche ganz voll mit verdünnter Lackmustinktur und leerte diese 2 Fuß über die Meeresfläche, wie ich eine Meile in See war, bis auf einen Rückstand von 2 Unzen. Nach wiederholtem und öfteren Schütteln bemerkte ich auch nicht die Spur einer Röthung der Lackmustinktur.

Gleichzeitig leerte ich auch hier auf ähnliche Art, eine mit Barytwasser und eine mit Kalkwasser gefüllte Flasche. Der in jeder Flasche bleibende, etwa 2 Unzen betragende Rückstand, wurde sehr oft und anhaltend geschüttelt, aber auch nicht die geringste Trübung war bemerklich.

Da diese Prüfungsweise die Einwirkung der gewöhnlichen Atmosphäre ganz ausschließt, so kann man wohl mit Sicherheit annehmen, daß die Seeluft in der Entfernung einer Meile vom Ufer und zwar, wenn der Wind aus der See steht, keine Kohlensäure enthält.

Auch leerte ich hier zwei Flaschen, jede etwa 2 Pfund haltend. Die Flaschen waren ganz mit destill. Wasser gefüllt und jede enthielt 30 Tropfen salpetersaure Silberauflösung. Die eine Flasche wurde 1', die andere 21' über die Meeresfläche, bis auf einen Rückstand von 3 — 4 Unzen geleert. Erst nach mehreren Stunden entstanden Farbeveränderungen. Die Flasche aus der Höhe von 1' nahm selbst nach mehreren Tagen erst eine schwach gelbliche Farbe an, während die aus der Höhe von 21' schon nach

12 Stunden eine dunkle Mallagawein Farbe angenommen hatte. Nachdem diese Flüssigkeiten der Einwirkung der Atmosphäre ausgesetzt wurden, klärte sich die Flüssigkeit aus der Höhe von 21' nach Verlauf von 48 Stunden, während die aus der Höhe von 1' sich nicht klärte.

Vergleichen wir diese Erscheinung mit denen der nachfolgenden Versuche, so wird es sehr bemerklich, welchen Einfluss die gewöhnliche Atmosphäre auf das färbende Princip der Seeluft hat.

Die Einwirkung des mit Seeluft imprägnirten Wassers auf die salpetersaure Silberauflösung untersuchte ich zwiefach, im Lichte und im Schatten. Aus bekannten Gründen müßte, mit diesen und ähnlichen Verbindungen, wohl stets gleichzeitig im Lichte und im Schatten gearbeitet werden.

Zu jedem der angestellten und weiterhin aufgeführten Versuche, nahm ich jedesmal eine halbe Unze des mit Seeluft imprägnirten Wassers und drei Tropfen salpetersaure Silberauflösung. Die salpetersaure Silberauflösung enthielt in einer Drachme destillirten Wassers, 6 Gran krystallisirtes salpetersaures Silber aufgelöst.

Im Lichte gab das Wasser

Nr. 1. sofort keine Veränderung, erst am folgenden Morgen war eine dem schwach gefärbten Weißwein ähnliche Farbe bemerklich.

Nr. 2. gab schon in den ersten 10 Minuten Farbveränderungen, und nach Verlauf einer Stunde war dieselbe dem Mallagawein an Farbe ähnlich.

Nr. 3. verhielt sich ganz wie Nr. 1.

Im Schatten erlitt das Wasser

Nr. 1. gar keine Veränderung, selbst nach Verlauf von 24 Stunden war dasselbe noch durchaus ungefärbt.

Nr. 2. hatte schon nach Verlauf einer Stunde eine ins Gelbliche sich neigende Farbe angenommen und nach 24 Stunden war dasselbe dem schwach gefärbten Weisswein an Farbe ähnlich.

Nr. 3. verhielt sich ganz wie Nr. 1.

Nachdem die unter schwarzen Glocken gestandenen Versuche dem Lichte exponirt wurden, entstanden bald einige Trübungen und eine sattere Farbveränderung trat ein. Nach Verlauf mehrerer Stunden klärte sich die Flüssigkeit ganz wasserhell auf und ein dunkel violetter Niederschlag hatte sich gebildet. Nr. 2. zeichnete sich in diesen Erscheinungen besonders aus.

Ich habe diese Versuche mit demselben, mit Seeluft imprägnirten, Wasser noch zu zweien Male wiederholt und sie genau übereinstimmend mit den hier angeführten Versuchen gefunden. Im Allgemeinen aber habe ich bei diesen Wiederholungen bemerkt, dass die im Lichte gemachten Versuche sich weit später wasserhell klärten, als jene zuerst im Schatten und dann im Lichte gestellten Versuche; und dass die Niederschläge, welche nach geschelter völliger Klärung der Flüssigkeiten entstanden waren, aus den gleich im Lichte gestellten Versuchen violett röthlich erschienen, jene erst im Schatten und dann im Lichte gestellten Versuche aber dunkel violett von Farbe waren.

Am 17. Mai Morgens 10 Uhr wiederholte ich diese Arbeiten. Der Wind war O. S. O. das Barometer stand auf $28'' 2''' 1''''$. Die Temperatur der Atmosphäre war am Lande $+ 13 \frac{1}{2}^{\circ}$ R., die der Atmosphäre eine Meile in See, wo ich diesmal operirte, war $+ 12^{\circ}$ R. Die Temperatur der Oberfläche des Meeres war $+ 8^{\circ}$ R. Der Himmel war unbewölkt, die See ziemlich ruhig, doch wogte sie so stark, daß in meinem Bote der Stand des Barometers nicht zu beobachten war, ich konnte dies mithin nur weiter unter Land thun. Die See hatte hier die Tiefe von 92 Fuß. Ein im Grunde herabgesenktes und rasch heraufgezogenes Thermometer zeigte gleich $+ 7 \frac{1}{2}^{\circ}$ R. an.

Hier füllte ich eine Flasche in der Höhe von 21' und eine zweite Flasche 1' über die Meeresfläche mit Seeluft. In jede dieser Flaschen wurden 6 Unzen destillirtes Wasser gebracht und unter öfterem Schütteln bis zum 19. Mai aufbewahrt, wo ich sie dann weiter prüfte. Die Flasche aus der Höhe von 21' wurde mit Nr. 4. und die aus der Höhe von 1' mit Nr. 5. bezeichnet.

Am selbigen Tage Nachmittags 3 Uhr befand sich, unmittelbar am Ausgange der Warnow in die See, ein Schiff. Von der Meeresfläche bis zur Spitze des Mastes betrug eine Höhe von 80'. In dieser Höhe liefs ich ein Paar Flaschen Seeluft schöpfen. Das Barometer stand, auf dem Verdeck des Schiffes, auf $28'' 1''' 2''''$. Die Temperatur der Atmosphäre war hier $+ 13 \frac{1}{2}^{\circ}$ R., die des Wassers $+ 10^{\circ}$ R. Der Wind war hier bei hellem unbewölktem Himmel ganz Ost. Den hier mit Seeluft gefüllten Flaschen

wurde in obiger Art destillirtes Wasser injicirt, sie wurden oft geschüttelt und mit Nr. 6. bezeichnet.

Das Verhalten des Wassers dieser drei Flaschen war nachstehender Art: das Wasser

Nr. 4. gab im Lichte sofort keine Farbeveränderung; nach einem Zeitraum von 6 Stunden war aber eine gelbbraunliche Farbe bemerkbar. Nach 24 und mehreren Stunden war die vorhin bemerkte Farbe des Mallagaweins entstanden.

Im Schatten hatte dies Wasser nach Verlauf von 6 Stunden eine gelbliche Farbe angenommen, diese erhielt sich auch, so lange sie im Schatten stand. Nach einem Zeitraume von 24 Stunden wurde sie dem Lichte exponirt und da entstanden dieselben Erscheinungen, welche mit dem gleich im Lichte gestellten Wasser beobachtet wurden.

Nr. 5. blieb sowohl im Lichte als im Schatten unverändert, und es war an demselben keine andere Veränderung bemerkbar, als wenn man zu destillirtem Wasser eine salpetersaure Silberauflösung gießt und diese Mischung der längeren Einwirkung des Lichtes exponirt.

Nr. 6. Im Lichte erlitt dieses Wasser sofort keine Veränderung; nach einem Zeitraum von 24 Stunden war eine braunröthliche Farbe entstanden.

Im Schatten war fast gar keine Veränderung entstanden; nachdem diese Flüssigkeit dem Lichte exponirt worden war, entstanden die obigen Erscheinungen.

Aus diesen Beobachtungen ließe sich vorläufig schließen, daß

1) das Princip, welches das salpetersaure Silber färbt, in den verschiedenen Höhen der Seeluft, auch in verschiedenen Mengen enthalten ist. Daß

2) anscheinlich in der Höhe von 21 Fuß, über die Meeresfläche, dies färbende Princip in größter Menge angetroffen wird; daß aber in höheren Luftschichten, z. B. die von 80 Fuß, schon eine Modulation dieses färbenden Principis statt findet, und daß in der Luft 1 Fuß über die Meeresfläche, dies Princip in der geringsten Menge angetroffen wird.

3) Daß die Seeluft dies Princip des Morgens in größerer Menge als des Abends enthalte.

4) Daß die Einwirkung des Lichtes einen größern Einfluß auf dies Princip mache, besonders wenn dasselbe mit dem salpetersauren Silber in Berührung tritt.

Auch mit dem Seewasser wiederholte ich die a. a. O. bemerkten Hermbstädt'schen Versuche. Es haben sich von mir aber die, diesem so ausgezeichneten Manne dargebotenen Erscheinungen, nicht beobachten lassen wollen. Wenn ich einen Recipienten von weißem Glase anwandte, daß das Licht ungehindert auf denselben einwirken konnte; so entstanden, nachdem das Seewasser kochte, weiße Trübungen in der Flüssigkeit des Recipienten, welche später ein violettes und schwarzblaues Ansehen gewannen. Wenn ich aber einen mit schwarzen Papier beklebten Recipienten anwandte, so erhielt sich die Flüssigkeit noch nach längerer Zeit zwar

milchig getrübt, aber ohne alles weitere Farbspiel *).

Bei dieser Behandlung des Seewassers werden unstreitig einige Theile der salzsauren Salze verdunstet und bilden mit der Silberauflösung Hornsilber, was bekanntlich im Lichte diese Erscheinungen hervorbringt. Herr Hermhstädt nimmt an, daß das Princip, welches das salpetersaure Silber in der bemerkten Art färbt, das Schwefelwasserstoffgas oder das Phosphorwasserstoffgas sey. Das Schwefelwasserstoffgas fällt das Silber aus dieser Auflösung schwarzbraun; diese Einwirkung erfolgt sehr rasch und unter ganz anderen Umständen, wie in dem mit Seeluft imprägnirten Wasser; weshalb ich nicht annehmen kann, daß das Schwefelwasserstoffgas hieran einigen Theil haben könnte.

Das Phosphorwasserstoffgas, wenn es nach Gengembre's Art bereitet ist und dann mit destillirtem Wasser anhaltend geschüttelt wird, macht mit dieser Silberauflösung ein Farbspiel, was den, mit Seeluft imprägnirten Wasser veranstalteten, Versuchen ganz ähnlich ist. Es ist indess durch Berthollet und Raymond bekannt, daß das Phosphorwasser-

*) In Folge dieser, mehrere Male wiederholten, Arbeit und deren jedesmalig bestätigt gefundenen Resultate kann ich nicht annehmen, daß das färbende Princip in dem Seewasser gebildet werde, sondern daß diese Bildung erst in der Luft geschehe. Ich habe das Wasser aus der Oberfläche des Meeres, aus der Tiefe von 18', 40' und 92' untersucht und allemal den hier angeführten, gleichen Resultate erhalten.

stoffgas durch die Einwirkung des Wassers und der Atmosphäre zerlegt wird. Ich kann also hier nicht annehmen, daß das Phosphorwasserstoffgas diese Einwirkungen und diese Erscheinungen veranlaßte, sondern daß hier das, mit dem Phosphor außer Verbindung getretene, Wasserstoffgas diese Einwirkungen hervorbringe. Meine nachfolgenden Versuche bestätigen auch dies.

Wir haben bisher das freie Wasserstoffgas in der Atmosphäre nicht auffinden können, weshalb dasselbe auch nicht als Mischungs- oder Mengtheil derselben angenommen worden ist. Es ist indess bekannt, daß mehrere Ursachen ununterbrochen thätig sind, den Sauerstoffgehalt der Luft zu vermindern. Um das stete Gleichgewicht des Sauerstoffs in der Atmosphäre herzustellen und zu erhalten, nimmt man an, daß der Sauerstoff des Wassers der Meere, Seen u. s. w. diesen Ausfall ersetzt.

Wenn der Sauerstoff des Wassers der Meere etc. der Atmosphäre denjenigen Antheil Sauerstoff wieder ersetzt, welcher der Atmosphäre durch mehrere Ursachen entzogen wurde, so muß nothwendig ein anderes Mischungsverhältniß in den Bestandtheilen des Wassers eintreten, oder es muß auch eben sowohl der Wasserstoff des Wassers frei werden, und einen Raumtheil der Atmosphäre einnehmen.

Es hat den Arbeiten Humboldt's und Gay Lussac's zwar nicht gelingen wollen, die Gegenwart des Wasserstoffs in der Atmosphäre zu erweisen, indess steht es zur Frage, ob das Wasserstoffgas als solches rein in der Atmosphäre gegenwärtig seyn kann; ob es, vermöge seiner Fähigkeit mit anderen

Stoffen Verbindungen einzugehen, nicht in einem solchen Verbindungsverhältnisse mit der Atmosphäre trete und darin enthalten sey, worin es, in Rücksicht der angestellten Untersuchungen, nicht aufzufinden war.

So weit wir die Kräfte der Natur beobachtet haben, finden wir es bestätigt, daß die Naturkörper bis ins Unendliche Verbindungsverhältnisse einzugehen fähig sind. So wie zwei Körper in einem gewissen Verhältnisse, sey es in welchem Verbindungsverhältnisse es wolle, eine gewisse Sättigung erreicht haben, so findet dann oft eine Abstossung, eine Trennung statt, und ein zweites, drittes u. s. w. Mischungsverhältniß wird gebildet. So entstehen bis ins Unendliche Verbindungsverhältnisse, von denen wir vielleicht den kleinsten Theil erst beobachtet und erkannt haben.

Die Verbindung des Wasserstoffs und des Sauerstoffs kennen wir bisher, nicht des oxydirten Wassers nach Thenard zu gedenken, nur in der einzigen, dem Wasser. Es läßt sich analogisch nicht denken, daß diese beiden Stoffe nur in diesem einzigen Verbindungsverhältnisse in der Natur vorhanden seyen, wenn wir andere Verbindungsformen gleich noch nicht angetroffen haben.

Schon die Priesleyschen Versuche zeigen darauf hin, daß das Wasserstoffgas, welches mit Wasser in Berührung blieb, in eine andere Gasart umgewandelt wurde. Morveau, Hassenfratz und Libes zeigten, daß wenn man jede andere Gasart ausschloß, keine Veränderung des Wasserstoffgases

erfolgte. Hieraus läßt sich folgern, daß das Wasserstoffgas Modulationen unterworfen sey.

Zur Erklärung der Eigenthümlichkeit des fraglichen färbenden Princip der Seeluft, konnte ich mich nicht erwehren, obiger Hypothese, über anderweitige Verbindungsformen des Sauer- und Wasserstoffes, einigen Raum zu geben und einige vergleichende Versuche hierüber anzustellen, wovon ich hier das Wesentliche mitzutheilen mir erlaube. Ich glaube durch diese Untersuchungen dem färbenden Princip der Seeluft, in seiner Bestimmung, ziemlich nahe gekommen zu seyn, und diese Beobachtungen dürften vielleicht, bei fortgesetzten Arbeiten, uns eine Reihe neuer Verbindungen kennen lehren.

• 1) Ein Volumtheil reines Wasserstoffgas und ein Volumtheil destillirtes Wasser, wurden ein paar Stunden hindurch anhaltend geschüttelt. Einem Theil dieses Wassers setzte ich, in obenbemerkttem Verhältnisse, salpetersaure Silberauflösung zu. Das Wasser nahm bald ein fades Ansehen an und nach einem Zeitraume von 6 Stunden, hatte dasselbe eine Farbe, dem stark gefärbten Mallagawein ähnlich, angenommen.

Eine gleiche Mischung im Schatten gestellt, blieb Anfangs unverändert, nach einem Zeitraume von 6 Stunden, war sie schwach gelblich gefärbt. Als sie jetzt dem Lichte ausgesetzt wurde, traten dieselben Farbeerscheinungen ein, welche an dem gleich im Lichte gestellten Wasser beobachtet wurden.

Vergleichsweise wurden gleichzeitig die mit Seeluft imprägnirten Wasser Nr. 2. und Nr. 4. sowohl im Lichte, als auch im Schatten beobachtet;

es fanden hier ganz dieselben Erscheinungen statt, wie bei dem mit Wasserstoffgas geschwängerten Wasser.

2) Gleiche Volumtheile Sauerstoffgas und destillirtes Wasser wurden ein paar Stunden anhaltend geschüttelt. Zu der einen Hälfte wurde eine verhältnismäßige Menge salpetersaure Silberauflösung gesetzt, und dieselbe im Lichte beobachtet. Nach Verlauf von 6 Stunden hatte die Flüssigkeit eine violetttröthliche Farbe angenommen; nach 48 Stunden war sie entfärbt, wasserhell und ein violetttröthlicher Niederschlag hatte sich gebildet.

Zu der andern Hälfte wurde dieselbe Zumischung gemacht und dieselbe im Schatten beobachtet. Noch nach 24 Stunden war sie unverändert. Jetzt dem Lichte exponirt, traten die oben bemerkten Farbeerscheinungen ein.

3) Gleiche Volumtheile Wasserstoffgas, Sauerstoffgas und Wasser wurden ein paar Stunden hindurch geschüttelt. Dies Wasser wurde in obiger Art mit der salpetersauren Silberauflösung gemischt. Im Lichte nahm dies Wasser bald ein fades Ansehen an, nach einem Zeitraum von 6 Stunden war die Farbe desselben violetttröthlich, nach 24 Stunden war die Flüssigkeit wasserhell geklärt und ein violetttröthlicher Niederschlag war entstanden.

Im Schatten blieb dies Wasser unverändert. Nach 24 Stunden dem Lichte exponirt, entstanden die obigen Erscheinungen.

4) Ein Volumtheil Wasserstoffgas und zwei Volumtheile Sauerstoffgas wurden mit ein Volumtheil destillirtem Wasser ein paar Stunden hindurch ge-

rüttelt. Mit unserer Silberauflösung gab dies Wasser im Lichte schon nach 6 Stunden eine violettthliche Farbe und nach 36 Stunden einen eben so farbten Niederschlag.

Im Schatten blieb eine ähnliche Mischung unverändert. Nach 24 Stunden dem Lichte ausgesetzt, standen die obigen Erscheinungen.

5) Zwei Volumtheile Wasserstoffgas und ein Volumtheil Sauerstoffgas wurden mit ein Volumtheil stillirten Wassers zusammen geschüttelt. Mit der Ippersauren Silberauflösung gab dies Wasser im Lichte eine braungelbliche Farbe, dem Mallagawein ähnlich. Nach 56 Stunden hatte dieselbe sich wasserhell geklärt und ein dunkel violetter Satz war entstanden.

Im Schatten war eine sehr schwach gelbliche Farbe entstanden. Nach 36 Stunden wurde diese Flüssigkeit dem Lichte ausgesetzt und es entstanden einige Farbänderungen.

6) Gleiche Volumtheile des mit Seeluft geschwängerten Wassers und Sauerstoffgas wurden anhaltend geschüttelt und mit der Silberauflösung gemischt. Im Lichte entstand bald eine Farbeveränderung und nach einem Zeitraum von 6 Stunden war dieselbe braunröthlich von Farbe. Nach 24 Stunden war ein eben so gefärbter Satz entstanden und die Flüssigkeit wasserhell.

Im Schatten war dies Wasser nach Verlauf von 2 Stunden schwach gelblich gefärbt. Jetzt dem Lichte ausgesetzt, entstanden die oben bemerkten Erscheinungen.

Aus diesen Vergleichsversuchen und deren Beobachtung, möchte ich für jetzt folgende Schlüsse ziehen:

- 1) Dafs das färbende Princip der Seeluft entweder reines Wasserstoffgas oder die Verbindung des Wasserstoffgases mit einem, uns bekannten oder unbekannten, elastischen Stoffe sey; dafs das Wasserstoffgas in dieser Verbindung aber prädominire.
- 2) Dafs das Wasserstoffgas dieselbe färbende Wirkung auf das Silber äußere, wie die Luft aus einer gewissen Höhe der See.
- 3) Dafs das färbende Princip der Seeluft sowohl, als die Wirkung des Wasserstoffgases, auf das salpetersaure Silber, eine gelblichbraune Farbe hervorbringt.
- 4) Dafs die färbende Wirkung des Wasserstoffgases durch die Beimischung des Sauerstoffgases, wenn letzteres in einem gewissen Maximo zugesetzt war, nüancirt und ins Röthlichviolette geändert wird.
- 5) Dafs die Mischung des Sauer- und Wasserstoffgases, wenn letzteres in einem gewissen Maximo zugesetzt war, die gelblichbraune Farbe hervorbringt.
- 6) Dafs das Wasserstoffgas allein, oder im Maximo seiner Mischung mit Sauerstoffgas die färbende Wirkung auf das Silber, nicht allein im Lichte, sondern auch im Schatten, bemerklich mache; im minimo seiner Mischung mit dem Sauerstoffgase aber, wirkt es nur allein im Lichte, nicht aber im Schatten, auf das Silber.
- 7) Dafs endlich das Resultat dieser Erscheinung eine Verbindung des Wasserstoffes mit dem Metalle seyn dürfte.

Die Wirkung des Wasserstoffgases auf das salpetrichsalzsaure Gold kennen wir schon, analogisch kann diese Wirkung auch auf andere Metallsalze stattfinden, wie dies hier auch der Fall ist.

Es bleibt übrigens nicht zu verkennen, daß die in der Seeluft enthaltenen salzsauren Verbindungen, wenn auch nicht auf das freie Wasserstoffgas oder seine Verbindungen, doch auf das Silbersalz Einwirkungen machen.

Vorläufige Berichtigung der Beobachtung des Hrn. Geh. Raths Hermbstädt über meine eigenen sogenannten färbenden Principe in der Ostseeluft und dem Ostseewasser bei Doberan.

Von C. H. Pfaff in Kiel.

Die Beobachtung, welche Hr. Hermbstädt über die Färbung der salpetersauren *Silberauflösung*, als er eine Ableitungsröhre aus der Retorte, in welche das Wasser der Ostsee zum Kochen gebracht ward, hineingeleitet hatte, und die Schlüsse, die er daraus ableitete *), mußten meine ganze Aufmerksamkeit auf sich ziehen, da ich mich mit der Abfassung einer kleinen Schrift über das bei Kiel neu angelegte, durch seine vortreffliche Einrichtung sich vorzüglich empfehlende Seebad beschäftigte, in welcher die physischen und chemischen Verhältnisse des Seebades vorzüglich mit erörtert werden sollten. Ich wiederholte daher jene Versuche des Hrn. H. und überzeugte mich bald, daß dieser Chemiker in einen Irrthum verfallen war. Ich erhielt nämlich allerdings bei der Destillation ganz die Resultate, welche

*) Dieses Journal N. R. Bd. II. S. 281.

er beschreibt, aber ich kam bald auf den Gedanken, daß *hier wohl* die *Salzsäure*, die in der Siedhitze von der Talkerde sich losreißt, im Spiele seyn möchte. Eine Reihe von *vergleichenden Versuchen* bestätigte bald die Richtigkeit dieses Gedankens. Eine künstlich bereitete Auflösung von Kochsalz und selbst bereiteter salzsauren Talkerde (in demselben Verhältnisse, wie im Meerwasser) in destillirtem Wasser gab *dieselben Erscheinungen*, auch eine Auflösung von *bloßer salzsaurer Talkerde* in destillirtem Wasser, nicht aber von *Kochsalz*. Ich behalte mir die genauere Angabe der Versuche noch vor. Das *neue färbende Princip*, das Hr. H. sogar, in therapeutischer Hinsicht, eine wichtige Rolle spielen läßt (S. 286) muß demnach als eine Chimäre erscheinen. Diese Zersetzung der salzsauren Talkerde in der Siedhitze des Wassers, auf die vorzüglich Gay Lussac aufmerksam gemacht, habe ich vollkommen bestätigt gefunden, und ich kann nicht begreifen, wie bei der Zerlegung des Wassers des *totten Meeres*, dessen Rückstand von Hrn. H. bis zum anfangenden Glühen erhitzt worden war, dieser sich dann vollkommen wieder auflösen konnte. In meinen Versuchen wurde stets ein Antheil salzsaurer Talkerde in solchen Fällen zersetzt, und es blieb dann bei der Wiederauflösung in Wasser ein Theil basischer salzsaurer Talkerde unaufgelöst.

Chemische Untersuchung eines Kohlensäure haltenden Fossils aus dem Harz.

Von L. P. Walmstedt,

Professor der Chemie zu Upsala.

Das Fossil, welches Stoff zur gegenwärtigen Untersuchung gegeben hat, befindet sich in der Sammlung des Hrn. Prof. Berzelius in Stockholm, der es von dem sel. Blöde erhalten hat.

Die Farbe ist bei auffallendem Lichte schwarzgrau. Bei durchfallendem Lichte hingegen und in dünnen Splintern zeigt sich das Fossil von einer grossen Menge brauner, undurchsichtiger oder kaum durchscheinender Flocken überall durchsetzt, zwischen welche die eigentliche Masse des Fossils farbenlos oder nur schwach ins Braune spielend durchscheint.

Die Textur ist vollkommen spathig, der des Kalkspathes überaus ähnlich, mit drei sehr deutlichen Blätterdurchgängen. Beim Messen mit dem Goniometer zeigten sich doch die Kantenwinkel des primitiven Rhomboëders ein wenig abweichend von den des kohlensauren Kalks. Ich erhielt nämlich als Werth des spitzen Winkels $71^{\circ}45'$, welches für den stumpfen $108^{\circ}15'$ giebt.

Die Oberfläche der Blätter glasartig glänzend.

In den dünnsten Splittern durchsichtig: in grösseren Stücken undurchsichtig. Die eigentliche Masse des Fossils scheint vollkommene Durchsichtigkeit zu besitzen; der Gegensatz aber von der oben angeführten undurchsichtigen, flockenartigen Materie herzurühren.

Wird vom Flusspath nicht geritzt: scheint auch denselben nicht sonderlich anzugreifen.

Giebt beim Reiben keinen Geruch.

Das specifische Gewicht, zur größten Dichtigkeit des Wassers oder $+4^{\circ},55$ C. reducirt, fand sich $=5,065$.

Giebt ein licht aschgraues Pulver, das durch Glühung in offener Luft ins Lichtbraune übergeht.

Wird von kalter Salzsäure nicht angegriffen, bei gelinder Erhitzung hingegen geschieht die Auflösung schnell, und mit großer Gasentwicklung.

Verhalten vor dem Löthrohre.

Im Kolben decrepitirt es ein wenig, giebt Spuren von Feuchtigkeit und empyreumatischem Geruch.

Im Zange der Löthrohrhitze ausgesetzt, wird es schwärzer, zieht sich zusammen und bekommt Risse, schmelzt aber nicht: nach dem Glühen erhitzt es sich nicht mit Wasser, verursacht aber auf geröthetes und feuchtes Lackmuspapier eine deutliche 'alkalische' Reaction.

Borax löst es leicht und mit Effervescenz auf: die Farbe des Glases zeigt Eisen an. Wenn eine größere Menge des Fossils aufgelöst ist, verliert das Glas seine Durchsichtigkeit: durch freiwillige Abküh-

lung nimmt es eine undeutliche krystallinische Textur an, nicht aber bevor eine so große Quantität des Fossils zugesetzt ist, daß es vom glühenden Glase kaum völlig gelöst wird.

Mit Phosphorsalz ist das Verhalten fast das nämliche: aber die Verschwindung der Durchsichtigkeit zeigt sich hier sehr schön, indem eine unzählige Menge Krystallnadelchen, von mehreren Punkten als vom Centrum divergirend, dieses Phänomen verursachen: durch freiwillige Abkühlung verliert das Glas nicht seine Durchsichtigkeit: zugesetzter Salpeter giebt keine deutliche Reaction auf Mangan.

Soda scheint das Fossil auch als Pulver schwer anzugreifen: das Salz geht in die Kohle, eine rundliche, undurchsichtige, halbgänzende, aschgraue Masse nach sich lassend. Geschieht das Experiment auf Platin, so zeigt die grüne Farbe die Gegenwart des Mangans sehr deutlich an.

Chemische Untersuchung.

(a) Die hiezu auserlesenen Stückchen, in noch kleinere zerschlagen, wurden bei ohngefähr $+50^{\circ}\text{C}$. 24 Stunden getrocknet, um, wo möglich, die mechanisch adhärende Feuchtigkeit ganz zu vertreiben. Hievon wurden sodann 1,976 Grammen in eine kleine, von einem Glasrohre ausgeblasene, und zuvor gewogene Retorte gelegt, die zugleich so eingerichtet war, daß ein gasförmiger Körper dieselbe frei durchströmen könnte. Nachdem eine mit wasserfreiem salzsaurem Kalk angefüllte und dann gewogene, in eine feine Spitze ausgezogene, Vorlage mittelst eines Röhrchens von Kaoutschuk angelegt worden, und die

atmosphärische Luft des Apparates durch ein mehr als halbstündiges Durchströmen von wasserfreiem kohlensaurem Gas völlig ausgetrieben, wurde die Retorte durch eine argandische Weingeistlampe zum Glühen gebracht. Nach halbstündigem Glühen, und nachdem das Durchströmen des kohlensauren Gases bis zum völligen Erkalten fortgesetzt worden, hatte die Retorte 0,951 Gr. verloren, die Vorlage aber 0,010 Gr. gewonnen. Durch nochmaliges, eben so langes Glühen stieg der Verlust der Retorte bis zu 0,956 Gr., wovon also 0,946 Gr. Kohlensäure und 0,010 Gr. Wasser waren. Während fast der ganzen Glühung stiefs das Fossil einen starken empyreumatischen Geruch aus, und ein kleines, kaum 2 oder 3 Milligrammen wiegendes Sublimat erschien im Halse der Retorte, wodurch ein hineingebrachtes feuchtes geröthetes Lackmuspapier blau gefärbt wurde. Es war also wahrscheinlich kohlensaures Ammoniak, durch die vom Feuer verursachte Zersetzung der brennbaren Substanz gebildet.

(b) Die nach dem Glühen in der Retorte gebliebenen 1,020 Gr. des Fossils wurden in diluirter Salzsäure aufgelöst, wobei einige wenige Gasblasen aufstiegen. Nach Zusetzung von Salpetersäure und nach halbstündigem Kochen, blieb ein schwarzes kohlenähnliches Pulver zurück, welches geglühet in offener Luft schneeweifs wurde, 0,006 Gr. wog, und mit Soda farbenloses Glas gab. Es war also mit Kohlen vermengte Kieselerde.

(c) Aus der goldgelben Auflösung von b), die ich mit kaustischem Ammoniak völlig neutralisirt hatte, wurde das Eisen mit bernsteinsaurem Ammo-

niak niedergeschlagen. Nach vorsichtiger Glühung in offener Luft wog das Eisenoxyd 0,136 Gr. Das Gewicht des Oxyduls ist also 0,122 Gr.

(d) Die nach Abscheidung des Eisens gewonnene farbenlose Auflösung, mit Wasser diluirt, wurde mit einigen Tropfen aufgelösten oxalsauren Ammoniaks vermischt. Nach 24stündiger gelinder Digestion war die Auflösung noch völlig klar und ohne Zeichen eines Niederschlages. Es war also nicht die geringste Spur von Kalkerde gegenwärtig. Das Mangan wurde nun durch Schwefelwasserstoff-Ammoniak präcipitirt, das Schwefelmangan in diluirter Salzsäure wieder aufgelöst, und mit kohlensaurem Kali kochend niedergeschlagen. Nach dem Glühen wog das braune Oxyd (Oxydum Manganoso-Manganicum nach Arfvedson) 0,042 Gr., worin also 0,039 Gr. Oxydul enthalten sind.

(e) Die von Mangan befreite Auflösung wurde endlich kochend zerlegt mit kohlensaurem Kali, in mehr als hinreichender Menge zur völligen Zersetzung aller ammoniakalischen Salze. Die zu vollkommener Trockne abgerauchte Salzmasse wurde mit kochendem Wasser wieder aufgelöst, alles eine Weile gekocht, der sandige Niederschlag sodann abgeschieden, mit siedend heißem Wasser ausgelaugt, getrocknet und stark durchgeglühet. Das Gewicht war 0,307 Gr. Das blendend weiße Pulver löste sich ohne Gasentwicklung in diluirter Schwefelsäure völlig auf, und die Auflösung gab bis zum letzten Tropfen Krystalle von Bittersalz.

Das Resultat dieser Untersuchung ist also

Talkerde . . . (e)	0,807 Gr.
Eisenoxydul . . . (c)	0,122
Manganoxydul . . . (d)	0,059
Kieselerde . . . (b)	0,006
Wasser . . . (a)	0,010
Kohlensäure . . . (a)	0,946
Im Feuer zerstörbarer Stoff und Verlust	0,046
	<hr/>
	1,976

Die drei Basen erfordern zu völliger Sättigung 0,960 Gr. Kohlensäure; also 0,014 Gr. oder in 100 Theilen 0,71 mehr als das Experiment gegeben hat. Auch zeigte sich, wie oben angeführt worden ist, eine Spur von Gasentwicklung bei der Auflösung des geglüheten Fossils in Salzsäure. Ist es also erlaubt; den durchs Experiment gefundenen Kohlensäuregehalt mit 0,014 Gr. zu vermehren, so wird die Zusammensetzung des Fossils folgende:

Kohlensaure Talkerde	1,667 Gr. oder 84,56 Theile
Kohlens. Eisenoxydul	0,198 — — 10,02
Kohlens. Manganoxydul	0,065 — — 3,19
Kieselerde	0,006 — — 0,30
Wasser	0,010 — — 0,51
Im Feuer zerstörbarer	
Stoff und Verlust . . .	0,032 — — 1,62
	<hr/>
	1,976 100,00

Es ist also das untersuchte Fossil eine in unbestimmten Verhältnissen geschehene ZusammenkrySTALLIRUNG der drei kohlensauren Salze der Talkerde, des Eisen- und des Manganoxyduls. Die chemische Formel desselben wird folglich nach Berzelius



und das Fossil verhält sich zum Magnesit ohngefähr wie das Bitterspath zum Kalkspathe. Der Platz desselben im chemischen Mineralsysteme wird seyn in der Familie der Talkerde, dem Magnesite am nächsten. — Da aber diese drei kohlensauren Salze, nach den Ansichten des Hrn. Prof. Mitscherlich, isomorph sind sowohl unter sich als mit der kohlensauren Talkerde, so ist es leicht einzusehen, daß die primitiven Rhomboëder unsers Fossils und des Kalkspathes dieselben seyn müssen. Auch ist wohl die von uns gefundene Abweichung nicht wesentlich, wiewohl sie, verglichen mit den Messungen Wollastons vom Kalkspathe, Bitterspathe und Spätheisensteine *) sonderbar und, fast möchten wir sagen, regelmässig erscheint.

Die im Feuer zerstörbare, im Fossile flockenartig vertheilte Materie haben wir, in Ermangelung einer hinreichenden Menge des Fossils, nicht näher untersuchen können. Sie ist vielleicht dieselbe mit der im Pyralolith und in den meisten andern talkerdehaltigen Fossilien vorkommenden. Von den riechenden brennbaren Stoffen des Stinksteins, Hepatits u. s. w. scheint sie mehr abzuweichen.

Nachschrift der Red. Um dies neue, zuerst von Walmstedt untersuchte und bestimmte, Mineral zu bezeichnen, wollen wir vorläufig dafür den Namen „Walmstedtit“ vorschlagen.

*) Phil. Trans. 1812. P. I. Wollaston fand beim Kalkspathe $105^{\circ}5'$, Bitterspathe $106^{\circ}15'$, Spätheisenstein 107° , und wir in unserm Fossil $108^{\circ}15'$.

Chemische Untersuchung des Heliotrops

v o n

Dr. Rudolph Brandes und Firnhaber aus
Northern.

Ueber den Heliotrop, als eine besondere Art des Calcedons in der Gattung der Kieselerde, schien eine neue Untersuchung um so wünschenswerther, theils weil in neuern Zeiten keine chemische Analyse desselben angesellt worden ist, theils weil die früher vorhandenen Analysen von dem verstorbenen Prof. Fuchs in Jena, und von Hrn. Hofrath Trommsdorff diesem Mineral einen beträchtlichen Gehalt an Alaunerde zuschreiben, welcher um so zweifelhafter erscheint, als der Heliotrop oryctognostisch alle Kennzeichen des reinen Kiesels an sich trägt, welches auch wohl Herrn Professor Hausmann bewogen haben mag, in der Anführung der Trommsdorffschen Analyse (s. dessen Handbuch der Mineralogie S. 407) bei dem Alaunerdengehalt ein Fragezeichen zu setzen.

Wir wollen zur bessern Vergleichung die Angaben der genannten beiden Chemiker hier zusammenstellen.

Der Heliotrop enthält:

	nach Fuchs	nach Trommsdorff
Kieselerde	15,	84,0
Thonerde	49, $\frac{1}{3}$	7,5
Eisenoxyd	27,	5,0
Kalk		—

Um nun über den vermeintlichen Alaunerdengehalt im Heliotrop zu Gewissheit zu kommen, unterwarfen wir einen Heliotrop aus der asiatischen Türkei der nachstehenden Analyse:

Dieser Heliotrop war dunkel lauchgrün, zeigte Stellenweise einige blutrothe Punkte, war auf dem Bruch muschlig, matt, an den Kanten durchscheinend, die Bruchstücke scharfkantig, spec. Gewicht = 2,515 bei 13°5 R. Temperatur und 28'' 1''' 7 Barometerstand; stimmte also im Wesentlichen mit den Kennzeichen überein, welche Hr. Hofr. Trommsdorff von dem von ihm untersuchten angegeben hat. Im höchst fein gepulverten Zustande verschwindet die graue Farbe des Minerals gänzlich, und erscheint dieselbe fast schneeweis.

a. 30 Gran des gepulverten Minerals wurden im Platintiegel über der Eimbkeschen Lampe eine Viertelstunde lang geglüht. Das wieder gewogene Pulver hatte eine Gewichtsabnahme von 0,513 Gran erlitten, welche wohl nur in *Wasser* bestehen konnte, welches wahrscheinlich nicht chemisch, sondern nur hygroscopisch sich bei dem Minerale befand.

b. 30 Gran des höchst fein gepulverten Minerals wurden im Platintiegel durch Glühen mit Aetzlauge aufgeschlossen, die erhaltene Masse in Wasser aufgeweicht, mit Salzsäure übersättigt, alles bis zur

staubigen Trockne abgeraucht, das erhaltene Pulver mit salzsaurem Wasser digerirt, und das Unlösliche nach vollkommener Auslaugung mit heißem Wasser, nach Sammeln auf einem gewogenen Filter, Trocknen und Glühen, 28,75 Gran schwer gefunden. Es bestand in reiner schneeweißer *Siliciumsäure*.

c. Die salzsaure Flüssigkeit aus b. wurde mit Ammoniumlösung niedergeschlagen, der ausgelaugte Niederschlag in siedende Aetzlauge getragen, und damit bis zur Trockne abgeraucht, der Rückstand in Wasser aufgeweicht, und das unlösliche auf einem Filter gesammelt, getrocknet und geglühet. Beim Wiederauflösen in Salzsäure blieb 0,125 Gran *Siliciumsäure* zurück. Die wieder niedergeschlagene Menge Eisen betrug als Eisenoxydul 0,375 Gran.

Aus der alkalischen Lauge wurde mittelst Uebersättigung durch Salzsäure und nachher durch Ammoniumlösung 0,25 Gran *Aluminiumoxyd* abgeschieden.

d. Die noch zur fernern Analyse gehörige Ammonialflüssigkeit aus c wurde mit Salzsäure neutralisirt; es zeigten aber die Prüfungen mittelst Reagentien darin keine fremde Stoffe mehr an.

Resultate der vorstehenden Untersuchung:

- 1) Die zur Analyse angewandten 30 Gran des Heliotrops sind sonach zerlegt in

Siliciumsäure	(b 28,75 + c 0,125)	28,875
Eisenoxydul	(c)	0,375
Alluminiumoxyd	(c)	0,250
Wasser	(a)	0,313
		<hr/> 29,813

408 Brandes u. Firnhaber ü. d. Heliotr.

2) sonach enthält dieses Mineral in 100 Theilen:

Siliciumsäure . . .	96,25
Eisenoxydul . . .	1,25
Aluminiumoxyd . .	0,83
Wasser	1,05
	<hr/>
	99,38

3) und der Heliotrop ist folglich nach seinen wesentlichen Bestandtheilen als Siliciumsäure anzusehen, und der grofse Alaunerdengehalt hat sich bei unsrer Untersuchung nicht bestätigt.

chemische Untersuchung des Tellurblät- tererzes von Nagyak in Siebenbürgen.

Von

Dr. Rudolph Brandes.

gleich wir dem verewigten Klaproth eine
ne Analyse dieses seltenen Minerals verdanken:
elt ich es doch nicht für überflüssig, mit ein in
er Sammlung befindlichen schönen Stufe des
ererzes diese! Untersuchung zu wiederholen und
achfolgenden mitzutheilen.

A.

50 Gran des aufs Vorsichtigste aus der Gangart
ausgeschlagenen Tellurerzes wurden zu gröblichem
er zerrieben in eine Mischung von einer halben
: Hydrochlorsäure und zwei Drachmen Salpe-
ure getragen. Schon in der Kälte fand eine leb-
: Einwirkung der Säure auf das Metall statt.
es schien, als ob sich hierbei ein Geruch nach
rothionsäure bemerken lasse, so wurde, um
über Gewissheit zu erhalten, in die Mündung des
es eine zweischenklich gebogene Glasröhre ein-
: tet, deren einer Schenkel in eine Lösung von
saurem Bleioxydul tauchte. Es zeigte sich in

derselben aber keine Reaction, welche auf die Entwicklung von Hydrothionsäure schliessen liefs. Ab nach zwölf Stunden die Säure nicht mehr auf das Erz zu wirken schien, wurde die Flüssigkeit abgelassen und der ausgeschiedene und in kleinen Klümpchen zusammengeschmolzene Schwefel durch Abschwemmen von den übrigen in der Flüssigkeit noch befindlichen unlöslichen Stoffen abgesondert, welches aufs vollständigste gelang. Der unlöslich gebliebene Rückstand wurde aufs Neue mit der Hälfte der zuvor angewendeten Säure behandelt und die saure Flüssigkeit auf gleiche Weise wie zuvor von dem Rückstande getrennt, und der abgesonderte Schwefel, dem schon zuvor erhaltenen hinzugefügt, dessen sämtliche Menge nur 1,25 Gran betrug. Der übrige Rückstand, welcher aus weissen Salzkristallen und Quarzhörnern bestand, wurde so oft mit Wasser gekocht, bis alles Salz aufgelöst worden war. Der Quarzrückstand wurde auf einem Filter gesammelt und durch gelindes Glühen von aller Feuchtigkeit befreiet. Die Menge desselben betrug 7,25 Gran, bei welchen sich nur eine Spur von Silber befand, wie die Prüfung zeigte.

B.

Die Flüssigkeiten aus A. wurden jetzt vereinigt und durch wiederholtes Abrauchen und Krystallisiren von dem Gehalte an Bleichloride befreit. Die sämtliche Menge des Chlorides vorsichtig gesammelt, betrug 28,75 Gran = 25 Gran metallischer Blei.

C.

Die Flüssigkeit aus *B.* wurde hierauf mit ohnfähr der funfzehnfachen Menge Alkohol versetzt, wodurch sich ein weißer Niederschlag von Telluroxyd bildete. Dieser Niederschlag bleibt lange in der Flüssigkeit schweben, und es bedarf eines sehr großen Zusatzes von Alkohol, wenn die auch beim filtriren anfangs ganz hell erscheinende Flüssigkeit sich nachher nicht mehr trüben soll. Das sämmtlich ausgeschiedene Telluroxyd mit Alkohol ausgezogen, und von aller Feuchtigkeit befreiet, wog 16,5 Gran, welche 13,20 Gran *Tellurmetall* anzeigen.

D.

Die alkoholische Auflösung aus *C.* wurde in ein kleines Retörtchen gegeben, der Alkohol abgezogen und aufs Vorsichtigste die rückständige Flüssigkeit in ein Glas gesammelt, mit etwas Wasser verdünnt und darauf mit einer Auflösung des salpetersauren Quecksilberoxyduls versetzt, so lange als der Niederschlag noch bräunlich gefärbt erschien, dieser gesammelt und mit etwas Salpeter verglühet, gab ein Goldkorn von 3,5 Gran.

E.

Die Flüssigkeiten aus *D.* wurden jetzt mit kohlensauren Natron übersättigt und erhitzt, der entstandene Niederschlag in Salzsäure ohne Chlorentwickelung aufgelöst, die Auflösung mit Ammoniak übersättigt und der entstandene Niederschlag in einem Tiegelchen ohne Rückstand verglühet. Aus der

ammonialischen Auflösung aber, welche etwas blau gefärbt erschien, wurde nach Uebersättigung mit Essigsäure das Kupfer als Schwefelkupfer niedergeschlagen, dessen Menge nahe 0,5 Gran metallisches Kupfer anzeigte.

Resultate vorstehender Untersuchung.

Das Blättererz von Nagyak in Siebenbürgen enthält nach dieser Untersuchung:

		in 50 Theilen	in 100 Theilen
Tellur	(C)	15,20	26,40
Blei	(B)	23,00	46,00
Schwefel	(A)	1,25	2,50
Gold	(D)	3,50	7,00
Kupfer	(E)	0,50	1,00
Silber		Spuren	Spuren
Quarz		7,75	15,50
		<hr/> 49,20	<hr/> 98,40

Klaproth erhielt nach Berechnung der Resultate seiner Analyse auf reines Erz

Blei	54,0
Tellur	32,2
Gold	9,0
Silber	0,5
Kupfer	1,3
Schwefel	3,0
		<hr/> 99,10

Berechnen wir nach Abzug des Quarzes unsere Analyse ebenfalls auf das reine Erz, so ergeben sich folgende Resultate:

Blei	55,49
Tellur	31,96
Schwefel	5,07
Gold	8,44
Kupfer	1,14
Silber	Spuren
		<hr/>
		100.

Die nahe Uebereinstimmung der Resultate beider Analysen zeigt bestimmt die Unveränderlichkeit in der Mischung dieser Erzart und bestätigt die darüber von Berzelius gegebene Formel.

Laugier's Analyse des Meteorsteins von Juvénas *).

Der Stein von Juvénas gleicht beim ersten Anblick den andern Meteorsteinen; er ist jedoch zerreiblicher als die meisten andern, auch läßt er sich leicht pülvern, ohne daß Eisentheilchen sich der Reibkeule widersetzen, wie man dies bei den meisten frühern Meteorsteinen bemerkt.

Er unterscheidet sich von diesen dadurch, daß man schon mit bloßem Auge und noch deutlicher mit der Loupe keine Krystalle mit merklichem Blätterdurchgänge erkennt, welche man für Feldspath anzusehen pflegt, eine Meinung, die durch Analyse an Wahrscheinlichkeit gewinnt.

Wird von Säuren schwierig aufgelöst: 5—6 Theile Salpetersäure oder Salzsäure, oder eine Mischung von beiden lösen kaum ein Drittel der Masse auf. In diesen Auflösungen befindet sich nur ein Theil des

*) Vorgelesen in der Akademie zu Paris am 29. Jan. 1812. S. Ann. de ch. XIX. 264. Vergl. die Nachricht von dem neuesten Meteorfalle in dies. Jahrb. III. 230. und die vorläufige Analyse des Steins von Vauquelin im vorigen Hefte.

Gehalts an Eisen, Thon- und Kalkerde; der größte Theil bleibt in der unangegriffenen Steinsubstanz zurück; auch enthalten sie keine Spur von Kieselerde, kein Chrom, sondern nur noch eine kleine Quantität Schwefelsäure, die sich bildet, wenn man Salpetersäure anwendet; hat man aber Salzsäure angewandt, so entwickelt sich der Schwefel in Verbindung mit Wasserstoff, wie der Geruch deutlich anzeigt.

Die Behandlung mit Kali ist leichter und sicher. Gleich bei der ersten Mitwirkung der Wärme färbt sich die Masse gelblich, und nach vollendeter Schmelzung nimmt sie eine sattgrüne Farbe an. Diese letztere rührt von Mangan her und theilt sich dem Wasser mit, womit man die mit Kali geschmolzene Masse auslaugt. Wird die alkalische Auflösung bis zum Kochen erhitzt, so fällt die Verbindung von Mangan mit Kali, welche die grüne Farbe hervorbrachte, nieder, und es bleibt eine gelbe Farbe, vom Chromgehalt des Steins, übrig.

Wird diese gelbe alkalische Auflösung mit Salpetersäure übersättigt, so giebt sie mit der Auflösung des salpetersauren Quecksilberoxyduls einen orangegelben Niederschlag, welcher nach dem Glühen ein grünes Chromoxyd zurückläßt. Dem Borax ertheilt dasselbe beim Zusammenschmelzen eine smaragdgrüne Farbe, wodurch es sich von allen andern Oxyden unterscheidet.

Der vom Kali nicht aufgenommene Theil der Masse löst sich leicht und ohne Rückstand in Salzsäure mit pomeranzengelber Farbe auf. Diese saure Auflösung gelatinirt bei der Abdampfung; treibt man diese bis zur Trockne und behandelt man den

Rückstand mit heißem Wasser, so erhält man sämtliche Kieselerde des Steins, die sich in dem Kali mit dem Chrom nicht auflöste.

Die von Kieselerde befreite Auflösung, verbunden mit dem Aussüßungswasser, giebt mit Ammoniak einen reichlichen Niederschlag, der, noch feucht mit Kalilösung behandelt, sich in Eisenoxyd und Thonerde scheidet.

Die Thonerde wird aus dem Kali durch salzsaure Ammoniakauflösung gefällt.

Das Eisen ist nicht rein: in Salzsäure, mit Verhütung des Uebermaasses, aufgelöst und mit bernsteinsaurem Ammonium versetzt, giebt es Manganoxyd ab.

Die von Eisen, Mangan und Thonerde befreite ammoniakalische Auflösung zeigt nicht die geringste blaue Färbung, die auf die Anwesenheit von Nickel oder Kupfer deuten könnte. Wenn man sie indess mit Salpetersäure sättigt und ein oder zwei Tropfen blausaures Kali zuschüttet, so nimmt die ganze Flüssigkeit ein Roth an, das einen kleinen Kupfergehalt anzeigt. Der in der Ruhe sich absetzende Niederschlag ist aber so unbedeutend, daß sich die Menge nicht schätzen läßt.

Wenn das blausaure Kupfer durchs Filter absondert worden, so giebt die Auflösung mit klee saurem Ammoniak einen reichlichen Kalkniederschlag.

Wird sie nach der Absonderung des klee sauren Kalks mit Kali in hinlänglichem Uebermaasse, um die ammoniakalischen Salze gänzlich zu zerlegen, versetzt, so zeigt sich ein geringer Niederschlag an Bittererde, welcher kaum ein Procent des Steins be-

trägt, aber nicht zu verkennen ist. Denn als dieser Niederschlag mit Schwefelsäure verbunden wurde, so erhielt man, nach Entfernung der überschüssigen Säure durch Glühen, ein Salz, welches kleine nadel-förmige Krystalle von bitterm Geschmack lieferte, und in Wasser aufgelöst theils bloß durch ein Uebermaß von Ammoniak, theils darauf durch Kali gefällt wurde, welche Eigenschaften nur der Bittererde angehören können, vermöge ihrer Neigung mit Ammoniak Doppelsalze zu bilden.

Vier verschiedene Analysen habe ich mit dem Steine von Juvénas angestellt: eine vermittelst Säuren; eine andere mit Kali; eine dritte mit Salpetersäure, um die Menge des Schwefelgehalts zu bestimmen; eine vierte endlich mit salpetersaurem Baryt, um dem Kali nachzuforschen, welches Vauquelin in diesem Steine gefunden hat, ohne jedoch dieses Mittel, das einzig sichere zur Bestimmung des Kalis, anzuwenden.

Die vorhin beschriebene mit Kali veranstaltete Analyse ist als die genaueste zu betrachten, wenigstens hinsichtlich der am reichlichsten vorkommenden Bestandtheile. Das Resultat derselben war:

Kieselerde	40
Eisenoxyd	23,5
Manganoxyd	6,5
Thonerde	10,4
Kalk	9,2
Chrom	1
Bittererde	0,8
Schwefel	0,5
Kali	0,2
Kupfer	0,1
Unvermeidlicher Verlust	3
Unerklärlicher Verlust	4,8

Der Verlust von 4 bis 5 Pr., den ich immer erhielt, statt daß ich wegen der bei solchen Analysen gewöhnlichen Aufnahme von Oxygen durch die Metalle der Meteorsteine eine Zunahme hätte vorfinden sollen, läßt mich vermuthen, daß hier in dem Steine von Juvénas das Eisen und Mangan im oxydirten Zustande anwesend sind. Dafür spricht auch der Umstand, daß kein Theilchen der gepülverten Masse vom Maguetstabe angezogen wird.

Wenn nun die Metalle als Oxyde anwesend sind, so läßt es sich freilich leicht erklären, warum der Stein während der Analyse an Gewicht zunimmt; woher aber der Verlust? Das, gestehe ich, weiß ich nicht.

Ich hoffte eine Erklärung dieses Umstandes durch Destillation einer Portion des Steins zu erhalten, allein obgleich bei diesen Versuchen die angewandte Menge um mehrere Procente sich verminderte, so gelang es mir doch nicht, die Ursache des Verlustes zu entdecken. Das zum Auffangen der Gase bestimmte Kalkwasser wurde nicht trübe; es zeigte sich im Halse der Retorte und in dem angewandten kleinen Ballon keine Feuchtigkeit. Bloß eine unniesbare kleine Menge schweflige Säure fand ich in dem Kalkwasser, übrigens aber nur einen kaum merklichen Geruch nach dieser Säure in dem übrigen Apparate.

Die Menge des gefundenen Kali ist nur klein; da indeß dasselbe den Feldspathkrystallen anzugehören scheint, welche in dem ungleich zerstreut sind, so mag der Kaligehalt eben so variiren, als das Verhältniß der Krystalle.

Am merkwürdigsten ist die Uebereinstimmung der Bestandtheile, welche dieser Stein mit dem neu-lich zu Jonzac gefallenem zeigt.

Die völlige Abwesenheit des Nickels, das beinahe gänzliche Verschwinden des Schwefels und der Bittererde, an deren Stelle hier eine übergroße Menge von Kalk und Thonerde getreten ist, unterscheiden die beiden letzten Meteorsteine auffallend von den früher bekannten.

Ein drittes Beispiel einer solchen ungewöhnlichen Zusammensetzung finden wir an dem bei Lontola im Gouvernement Wiborg in Finland den 13. Dec. 1813 gefallenem Stein, worüber Hr. Nordenskiöld *) folgendes mittheilt:

„Diese Meteorsteine (denn man hat deren mehrere gefunden in einiger Entfernung von einander) sind sehr zerreiblich; sie sind überzogen mit einer weniger glänzenden Kruste; sie bestehen größtentheils aus einem grauen Pulver von kleinen Olivinkörnern und einer weißen Substanz, welche sich vor dem Löthrohre wie Leuzit verhält. Man findet darin keine für den Magnet anziehbare Metalltheilchen.“

Bei der Analyse wurde darin kein Nickel gefunden; nach Chrom hatte Hr. Nordenskiöld nicht gesucht.

In unsern Steinen von Jonzac und Juvénas, welche mit dem aus Finland eine auffallende Aehnlichkeit zeigen, findet sich Chrom und zwar ohnge-

*) S. dieses Jahrbuch I. 160.

fähr 1 Pc., wie in den gewöhnlichen Meteorsteinen, und ich schliesse hieraus mit noch mehr Zuversicht als im Jahre 1820, daß dieses Metall ein constanterer Bestandtheil derselben ist, als Nickel.

Hier hätten wir also drei Meteorsteine; welche keinen Nickel enthalten, dagegen aber (wenigstens bestimmt die beiden französischen) Chrom, und worin die Thonerde und Kalkerde an die Stelle des Schwefels und der Bittererde getreten sind, wenigstens größtentheils. Wenn sich ihre Zahl vermehren sollte, so würden wir bald zwei Hauptvarietäten der Meteorsteine annehmen müssen.

Die eine würde die große Anzahl derjenigen umfassen, welche Nickel, viel Schwefel und Bittererde, und wenig Kalk und Thonerde enthalten. Zu der andern würden die Meteorsteine gehören, worin sich kein Nickel, wenig Schwefel und Bittererde, aber viel Thon und Kalk befinden.

Zu diesen aus den Mischungsverhältnissen hergenommenen Kennzeichen würden noch die äußern Eigenthümlichkeiten dieser beiden Varietäten kommen.

Die meisten und bekanntesten sind fest und cohärent: man bemerkt darin Eisentheilchen, welche der Reibkeule widerstehen und vom Magnet angezogen werden. Die andern dagegen sind zerreiblich, leicht zu pülvern, ohne zähe Eisentheilchen und nicht magnetisch.

Die geringe Cohäsion der letztern scheint von eingemengten fremden Theilchen, nämlich von Feldspath (nach Andern von Leuzit) herzurühren. Sie sind weniger homogen als die früher bekannten.

Diese Ideen deute ich bloß an und überlasse es andern Naturforschern, ihnen die Entwicklung zu geben, deren sie fähig seyn dürften.

Nachschrift. Nach der Vorlesung dieser Abhandlung habe ich mich von Neuem überzeugen wollen, ob der Stein so wenig Schwefel enthält, als ich angegeben, und behandelte zu dem Ende 100 Theile desselben zu zwei Malen mit dem sechsfachen Gewichte salpetersaurem Kali; allein die dadurch erhaltene Schwefelsäure war nicht beträchtlicher als die vorhin vermittelt salpetersaurem Baryt gefundene Menge.

Ph. Grouvelle über die basischen und sauren salpetersauren Salze *).

Es hat Berzelius die basischen Nitrate des Bleis und Kupfers analysirt und gefunden, daß sich darin das Oxygen der Säure zu dem der Grundlage verhält, wie 5 zu 1; 2; 5; 6: andere basische salpetersaure Salze scheint derselbe indess nicht untersucht zu haben. Hier folgen jetzt einige der vorzüglichsten, zugleich mit den Analysen einiger sauren Nitrate.

Basisches salpetersaures Zink.

Dies Salz wurde auf zweierlei Weise bereitet: durch Abdampfen einer Zinkauflösung fast bis zur Trockne, und durch Behandlung des salpetersauren Zinks im Uebermaafs mit ein wenig Ammoniak. Eine bestimmte Menge des erstern basischen Nitrats, das beim Glühen 5,107 Grammen Oxyd zurückliels, wurde behandelt mit reinem Kali, bis die Flüssigkeit das Curcumäpapier leicht röthete, darauf filtrirt und mit Salzsäure übersättigt: man erhielt 1,217 Kaliumchlorid, entsprechend 0,884 Salpetersäure. Das Kali hatte etwas Zinkoxyd aufgelöst, wodurch sich die

*) Aus den Ann. de Ch. 1822. Fevr.

menge des Chlorids vermehrte. 2,347 Gr. von dem
ben basischen Nitrate, welches im Sandbade ge-
rocknet worden, gab bei dem Glühen 1,948 Oxyd.
es Salz enthält hiernach

4	Atome Oxyd	. . .	81,69
1	— Säure	. . .	13,75
2	— Wasser	. . .	4,56
			<hr/>
			100.

Basisches salpetersaures Eisen.

Durch starkes Abdampfen bereitet, getrocknet
einer Glasröhre bis zur anfangenden Zersetzung.
202 Gr. hinterliessen beim Glühen 1,543 rothes Ei-
noxyd. Das Salz enthielt auch Wasser. Also:

4	Atome Eisenoxyd	. . .	81,26
1	— Salpetersäure	. . .	14,06
2	— Wasser	. . .	4,68
			<hr/>
			100.

Dasselbe Salz in einem Schälchen stark getrock-
net, gab ein gleiches Resultat. Es ist also wie das
rige Zinksalz, zusammengesetzt.

Basisches salpetersaures Wismuth.

5,348 Gr. durch Wasser gefällt, darauf unter
Luftpumpe getrocknet, hinterliessen beim Glü-
hen 4,353 Oxyd. Hiernach

2	Atome Oxyd	. . .	81,37
1	— Säure	. . .	13,97
2	— Wasser	. . .	4,66
			<hr/>
			100.

Das durch Alkali, doch nicht im Uebermaafs, aus dem sauren Wismuthnitrate gefällte basische Salz gab genau dasselbe Resultat.

Basisches salpetersaures Quecksilberoxydul.

1. Durch Wasser gefälltes. Das schwarze Oxyd wurde durch Kali im Uebermaafs geschieden, dann auf dem Filter gesammelt und gewogen. 8,979 Gr. gaben 7,947 Oxydul

2 Atome Oxydul . . .	88,60
1 — Säure . . .	11,40
	<hr/>
	100.

2. Durch Kali, nicht im Uebermaasse, gefälltes. 8,179 gaben 7,251 Oxydul; und 6,761 bei einem andern Versuche 5,972; also ganz das vorige Verhältniss von 2 At. Oxydul zu 1 At. Säure.

Basisches salpetersaures Quecksilberoxyd.

1. Durch Wasser gefälltes. 4,389 gaben 3,901 rothes Oxyd.

2 Atome Oxyd . . .	88,97
1 — Säure . . .	11,03
	<hr/>
	100.

2. Durch Alkali nicht im Uebermaasse gefälltes. Dieses basische Salz kann man nicht aussüfsen, weil es durch Wasser sogleich und gänzlich zersetzt wird. Auch das mit Wasser gefällte wird durch siedendes Wasser zersetzt, welches sämtliche Säure zugleich mit ein wenig Oxyd aufnimmt. Man mußte daher das vom Kali durch Filter geschiedene Salz bloß zwischen Papier ausdrücken und dann in dem Vacuo

trocknen. Es war dann schön gelb und zersetzte sich nicht an der Luft. 6,8 gaben 5,91 rothes Oxyd. Hiernach und nach einer zweiten Analyse fand sich mehr Säure, als im Verhältniß von 1 At. Säure zu 2 At. Oxyd; da hier aber noch neutrales Nitrat zurückgehalten wird, so kann man das Verhältniß als das richtige ansehen.

Diesen Analysen zu Folge findet sich in den bis jetzt untersuchten basischen Nitraten das Oxygen der Säure zu dem des Oxyds nach den Verhältnissen 5 zu 1; 2; 3; 4; 6 und 8.

Ueber die sauren Nitrate.

Nachdem nun aus der gefundenen Zusammensetzung der basischen Nitrate des Wissmuths und Quecksilbers geschlossen werden kann, was bei der Zersetzung der neutralen Nitrate durch Wasser vorgeht, so ist noch das Verhältniß zwischen dem als basisches Salz gefällten Oxyde und dem in der Auflösung zurückbleibenden zu untersuchen.

Es wurden 10,142 Gr. krystallisirtes salpetersaures Wissmuth im Feuer getrocknet, um soviel möglich die überschüssige Säure zu entfernen, und dann mit einer großen Menge Wasser behandelt: man erhielt 5,493 basisches Salz, worin sich außer dem gebundenen Wasser noch etwas Feuchtigkeit befand. Nun enthalten

10,142 neutrales Nitrat an Oxyd 6,014, 3 At.

5,493 basisches — — — 4,471, 2 —

Aus 3 At. neutralem Nitrat haben sich also gefället 2 At. Oxyd und 1 At. Säure; in Auflösung geblieben sind 1 At. Oxyd und 5 At. Säure.

Ferner gaben 16,519 neutrales salpetersaure Quecksilberoxyd 2,491 basisches. Nun enthalten

19,519 neutrales Nitrat an Oxyd 12,972

2,491 basisches — — — 2,226

Es sind also aus 12 At. neutralem Nitrat gefallen 1 At. basisches und im Wasser aufgelöst geblieben 10 At. Oxyd und 11 At. Säure.

Endlich gaben 17,950 neutrales salpetersaure Quecksilberoxyd mit kaltem Wasser 4,622 basisches Da nun in

17,950 neutralem Nitrat an Oxyd 12,000 6 At.

4,622 basischem — — — 4,122 2 —

so hat sich abgesetzt 1 At. basisches Salz; aufgelöst geblieben sind aber 4 At Oxyd und 11 Säure.

Hiernach wird die Zusammensetzung der erhaltenen sauren Wismuth- und Quecksilbersalze folgende seyn:

	neutral	sauer
Wismuthoxyd . . .	1 At.	1 At.
Säure	2 —	5 —
Merkuroxydul . . .	1 At.	10 At.
Säure	1 —	11 —
Merkuroxyd	1 At.	4 At.
Säure	2 —	11 —

wobei sich kein bestimmtes Verhältniß der überschüssigen Säure zu dem Gehalte der neutralen und basischen Salze findet. Wenn man überdem bemerkt, daß schon das Wasser allein durch Sättigung der Säure das basische salpetersaure Quecksilberoxyd zu zersetzen vermag, so wird klar, daß sich hier keine bestimmten sauren Salze bilden, sondern vielmehr Verbindungen der neutralen Nitrats mit Wasser und Säure, worin die Säure, zugleich auf das Wasser

und das neutrale Salz wirkend, die fernere Zersetzung durch Wasser hindert.

Für diese Annahme spricht auch die Beobachtung, dass nämlich bei der Zersetzung des neutralen schwefelsauren Quecksilbers durch Wasser nur eine kleine Menge Metall mit sehr vieler Säure aufgelöst wird, da doch sonst Merkuroxyd durch Schwefelsäure nur schwer auflöslich gemacht wird.

Lässt man jene Erklärung nicht zu, welche bestimmte Zusammensetzung will man denn in dem sauren salpetersauren Quecksilberoxydul annehmen, welches auf 10 At. neutrales Salz nur etwa 1 At. überschüssige Säure aufnimmt? oder in dem sauren schwefelsauren Quecksilber, das dagegen wieder eine gemein grosse Menge Säure erfordert?

Ueber die alkalische Reaction der durch Kohlensäure in Wasser aufgelösten kohlensauren Talkerde.

Von

C. H. Pfaff in Kiel.

Dalton bemerkte (Schw. J. IV. 1. S. 121), daß die basische Reaction eines Wassers, das kohlensauren Kalk enthält, fortbestehe, auch wenn das Wasser mit noch so viel Kohlensäure versetzt werde. *Dasselbe gilt nach meinen Versuchen auch von der kohlensauren Talkerde.* Eine Auflösung derselben in Wasser vermittelt der Kohlensäure reagirt alkalisch, auch wenn durch künstliche Compression in das Wasser mehr Kohlensäure gebracht wird, als es unter dem gewöhnlichen Luftdruck aufnehmen kann. Diese alkalische Reaction übt es nicht bloß auf *Fernambukpapier*, sondern auch auf *Rhabarberpapier* und *Curcumpapier* aus. Es ist merkwürdig, daß sich Kalk und Talkerde hierin von dem Natron und Kali unterscheiden, die in warmen Wasser aufgelöst bei überschüssiger Kohlensäure ihre alkalische Reaction verlieren. Wenn ein Wasser keines von diesen beiden kohlensauren Alkalien enthält, und doch alkalische Reaction auf *Rhabarber-* und *Cur-*

napapier zeigt, so können nur beide erstere kohlensaure Verbindungen (sofern von kohlensauren Ammoniak hierbei abgesehen wird) im Spiele seyn. Dauert die alkalische Reaction nach dem Aufkochen des Wassers in diesem Falle noch fort, so war nicht bloß kohlensaurer Kalk, sondern auch kohlensaure Talkerde mit im Spiele, denn von dieser bleibt auch nach Verjagung der Kohlensäure ein hinlänglicher Theil aufgelöst, um eine alkalische Reaction zu begründen; hört diese dagegen gänzlich auf, so ist kohlensaurer Kalk allein die Ursache davon gewesen, und in diesem Falle ist die von Dalton vorgeschlagene Methode, die Menge des Kalks durch Titration mit einer Säure zu bestimmen, anwendbar. Die so bestimmte alkalische Reaction der kohlensauren Talkerde macht es schwer zu bestimmen, ob die nach dem Aufkochen noch fortdauernde alkalische Reaction von dieser oder von kohlensauren Natron in einem Mineralwasser abhängt. Ich habe im 2ten Bande meiner analytischen Chemie S. 70 nach Berzelius die Galläpfeltinctur als Reagens vorgeschlagen, welche ein kohlensaures Natron enthaltendes Wasser nach kurzer Zeit schön grün färbt. Indessen fand ich nachher, daß auch die kohlensaure Talkerde diese Eigenschaft besitzt, wenn gleich die Farbe weniger schön grün, mehr olivengrün wird. Nur die Zunahme der alkalischen Reaction beim Abkochen des Wassers kann daher darüber entscheiden, daß diese wenigstens mit dem kohlensauren Natron abhängt. Fernambukpapier ist in allen diesen Fällen darum nicht brauchbar, weil auch eine bloße Gypsauflösung dasselbe violett färbt. Uebri-

gens habe ich bei dieser Gelegenheit gefunden, dass die Empfindlichkeit des Curcumapapiers für Alkalien viel weiter geht, als ich sie im ersten Bande meines Handbuchs der analytischen Chemie (S. 246) angegeben habe, und dem *Rhabarberpapier* nicht nachsteht. Die Hauptsache bei jener Verfertigung besteht nur darin, den Farbestoff durch Weingeist auszu ziehen, da der durch Wasser ausgezogene Farbestoff für Alkalien viel unempfindlicher ist.

Man sieht aus dem Obenbemerkten, wie nahe sich die *Talkerde* an die Alkalien anschliesst, und dann auch Chevreul eine neue Aehnlichkeit mit denselben in dem Saponificationsvermögen der Talkerde nachgewiesen hat.

Ueber die Wollaston-Murraysche Methode, die Talkerde aus salzigen Auflösungen zu scheiden *).

V o m

Professor P f a f f, in Kiel.

Ich habe diese Methode **) einer genauen Prüfung unterworfen und folgende Resultate erhalten, welche mir für die Würdigung und richtige Anwendung derselben nicht unwichtig scheinen.

1) Die Phosphorsäure mit Hülfe von überschüssigem kohlensaurem Ammoniak oder ätzendem Ammoniak ist unstreitig das empfindlichste Réagens für Talkerde, durch welche Säure diese auch aufgelöst seyn mag; denn die Gränze der eben noch merklichen Trübung findet z. B. erst bei 50000facher Verdünnung der schwefelsauren Talkerde statt, während das bloße kohlensaure Ammoniak schon bei 50facher Verdünnung keine merkliche Trübung mehr bewirkt.

*) Aus P f a f f's analytischer Chemie II. 117.

**) Wonach nämlich die Talkerde durch Phosphorsäure mit Hülfe von überschüssigem Ammonium in Form des phosphorsauren Ammoniaktalks gefällt wird. S. dies. J. XXI. 280.

2) So schwer auflöslich aber auch das Doppelsalz in bloßem Wasser ist, so leicht auflöslich ist es in Säuren und selbst in der Kohlensäure. Daher wird durch die aus dem kohlensauren Ammoniak freiwerdende Kohlensäure ein Theil des gebildeten Salzes aufgelöst gehalten, und eine wichtige Maafsregel ist daher, die Flüssigkeit stark zu erwärmen, wo sich dann erst der Niederschlag reichlich und darauf einigermaßen mehr krystallinisch abscheidet.

3) Eine Unbequemlichkeit bei dieser Abtrennungsweise ist, daß sich das Doppelsalz leicht an die Wände des Glases anlegt und stark daran adhärirt. Dies vermeidet man eher, wenn man die Fällung in einer Porcellanschale vornimmt und statt kohlensauren Ammoniaks ätzendes nimmt.

4) Es ist unmöglich, die Menge der Talkerde nach der Menge des etwa bei 100° F. getrockneten Salzes zu bestimmen; denn schon bei der gewöhnlichen Temperatur fängt das Salz an, Ammoniak zu verlieren und überschüssige Säure zu zeigen, und es läßt sich daher durch keine andere Temperatur auf einen festen Bestand bringen, als durch starke anhaltende Glühehitze, durch welche sowohl sein Wasser, als sein Ammoniakgehalt gänzlich verjagt werden. Ich begreife daher auch nicht, wie Hr. Lindbergson *) ein wohlgetrocknetes Salz von festen Verhältnissen an Krystallwasser, Ammoniak und Phosphorsäure hat darstellen können, und die ganze Analyse kommt mir mehr ausgerechnet als wirklich

*) S. dies. Journ. XXX. 437.

ausgeführt vor, so wie dies überhaupt eine fatale Folge der Proportionenlehre ist, daß so manche Analysen dieser gemäß erst hintennach auf dem Papier gemodelt werden. In drei verschiedenen Versuchen gaben mir 100 Gr. des nur in gelinder Wärme getrockneten Salzes das einemal 43, das zweitemal 85, das drittemal $66 \frac{2}{3}$ geglühetes Salz. Auf keinen Fall würde ich also rathen, die Menge der Talkerde nach der Menge des bei 100° F. getrockneten Salzes in dem Verhältniß von 19:100 zu bestimmen.

5) Einen ganz festen Anhaltspunkt für die Berechnung giebt dagegen die Menge des wenigstens eine halbe Stunde hindurch in guter Rothglühhitze erhaltenen Salzes. Um diese Sache vollkommen ins Klare zu setzen, stellte ich eine große Reihe von Versuchen an. Ich bereitete mir zu diesem Behuf aus gewöhnlicher kohlensaurer Talkerde schwefelsaure Talkerde. Ich fand bei dieser Gelegenheit, daß die künstliche Magnesia (wie sie in Apotheken aus Fabriken sich findet) einen nicht ganz unbedeutenden Hinterhalt an Eisen hat, der sich beim Glühen der daraus bereiteten schwefelsauren Talkerde deutlich in *bräunrothen unauflöslichen Krystallen* zeigte. Als ich von allen fremdartigen Beimischungen befreite schwefelsaure Talkerde heftig im Platintiegel glühete, fand ich, daß 100 Gran derselben einen Rückstand von $3 \frac{1}{4}$ bis $3 \frac{1}{2}$ hinterließen, welcher sich als *basische* schwefelsaure Talkerde zeigte. Nach der Menge der sich auflösenden, reinen, stark geglüheten schwefelsauren Talkerde, welche ich durch Phosphorsäure und Ammoniak völlig zersetzte, konnte ich nun die Menge der Talkerde im geglüheten Doppelsalze am sichersten

In diesem Versuche enthielt also die Säure 6 Proc. die sich nicht mit dem Oele verbinden konnten. Dieser Rückstand hatte eine gelbe Farbe angenommen, er schmeckte noch sehr sauer, und der Geruch zeigte einen starken Gehalt an Oel an. Auch wenn man einen Tropfen der Säure ins Wasser fallen liefs, sah man denselben zu Boden sinken, das Oel sich davon trennen und an die Oberfläche heraufsteigen.

Bei diesen Versuchen hatte nun das Oel mit der Säure zwei Verbindungen in ungleichen Verhältnissen gebildet: in der einen befand sich viel Oel, in der andern viel Säure und wenig Oel; und es scheinen hiernach 100 Theile Lavendelöl 56 Theile Essigsäure aufnehmen zu können. Da aber der übrig gebliebene Essig noch eine gewisse unbestimmte Menge Oel aufgelöst enthielt, so kann man allenfalls annehmen, dafs 50 Theile Essigsäure nothig sind, um 100 Theile Oel zu sättigen, d. i. 1 Volum Säure für 2 Volume Oel.

Dritter Versuch. Um zu wissen, ob sich durch Wasser die Essigsäure von dem Oele scheiden liefs, nahm ich 50 Theile der an Oel reichsten Verbindung und 55 Theile Wasser und schüttelte sie lange und heftig durcheinander; nach der Trennung fand sich der Raum des Oels vermindert auf 35, und der des Wassers vermehrt um 15; doch war das Oel noch sauer: es befanden sich nämlich darin noch 5 Theile Essigsäure.

20 Theile der nämlichen Verbindung, geschüttelt mit 80 Maafstheilen Wasser, verloren 8 Theile, und das Wasser hatte um eben soviel zugenommen. Bei diesem Versuche entzog das Wasser dem Oele

— seinen sämtlichen Säuregehalt, und dazu noch etwas Oel, indem 20 Theile der Verbindung 7,2 Säure enthielten und um 8 Theile vermindert wurden.

Wenn die Essigsäure rein ist, so kann sie von dem Oele gänzlich aufgenommen werden; wenn sie aber eine Quantität Wasser enthält, seyen es auch nur 5 Pc., so bleibt eine Portion übrig, und dieser freie Rückstand, der sich mit dem Oele nicht verbindet, enthält natürlich eine grössere Menge Wasser als der Essig vor der Operation.

Diese Eigenschaft des Essigs, sich mit dem flüchtigen Oele zu verbinden, ist nicht auffallend; man weiß es schon, wie leicht diese Säure Essenzen der Pflanzen aufnimmt; die feinen Speiseessige, wie Rosen-, Flieder- und Dragunessig, sind bekannt.

Beinahe gleiches geschieht, wenn man Kampfer in Salpetersäure oder auch nur in Essigsäure auflöst: der Kampfer bemächtigt sich des reinen Theils der Säure und läßt einen Rückstand zugleich mit dem Wasser übrig, welches vorher mit sämtlicher Säure verbunden gewesen. Die mit dem Wasser rückständige Säure ist um so geringer, je grösser die Menge des Kampfers gewesen, was jedoch nicht über einen gewissen Sättigungspunkt hinausgeht. Der wässrige Rückstand der Säure enthält auch eine kleine Menge Kampfer, den indess das Wasser nicht ausscheidet: dieser Kampfer beträgt etwa eben so viel als die Quantität, welche bei der Zersetzung des Kampferöls durch Wasser in dem säuerlichen Wasser zurückbleibt.

Bei Alkohol mit den Fettigkeiten finden ähnliche Wirkungen statt.

Als ich vor einiger Zeit von der Verwaltung der Octrois zu Paris befragt wurde, ob es möglich sey, verschiedene Essenzen, wie Terpenthin, mit Alkohol zu versetzen (ein von Firnißfabrikanten vielleicht versuchter Betrug), so stellte ich darüber einige Versuche an, welche mir zeigten, daß man mit ätherischen Oelen allerdings eine gewisse Menge Alkohol vermischen kann, ohne daß dies durch gewöhnliche Mittel zu entdecken ist, weil, solange der Alkohol an Menge nicht das Oel sehr übertrifft, die Mischung oder Verbindung nicht durch Wasser getrübt wird, und der Geruch des Alkohols durch den der starkriechenden Oele versteckt wird.

Die Resultate einiger neuerlich darüber angestellten Versuche sind folgende:

1) 100 Maafstheile Terpenthinöl mit 20 Alkohol zusammengemischt, trennten sich nicht in der Ruhe, sondern bildeten eine gleichartige Mischung. Diese Wirkung wird durch Auflösung des Alkohols in dem Oele hervorgebracht: denn der Alkohol kann nicht 5 Theile Oel auflösen.

2) Die obige Mischung mit Wasser mehrere Male und anhaltend geschüttelt, verminderte sich auf 108. Das Wasser hatte also dem Oele 12 Theile Alkohol entzogen, das Oel aber 8 Theile Alkohol zurückgehalten, obgleich man es sehr anhaltend mit Wasser behandelte.

Das Terpenthinöl kann also ein Zwölftel seines Volums an Alkohol enthalten, ohne daß man es

bemerkt, wenn nicht etwa an dem verminderten specifischen Gewichte. Wenn man jedoch die Waschungen mehrere Male wiederholt, so kann man auch sämtlichen Alkohol dem Oele wieder entziehen.

Die Mischung oder Verbindung von 100 Theilen Terpenthinöl mit 20 Theilen Alkohol wird durch Wasser nicht trübe; wenn man sie aber aufs Wasser bringt und dann etwas schüttelt, so sieht man einen Theil des Alkohols sich absondern, und ins Wasser sich verbreitend deutliche Streifen bilden.

Aräometrische Tabellen über die Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure

vom

Dr. Ure.

Unter den neuern Tabellen über die drei vorzüglichsten Mineralsäuren scheinen diese von Ure eine besondere Aufmerksamkeit zu verdienen, da sie den angegebenen Versuchen zu Folge nicht allein mit großer Sorgfalt und mit Berücksichtigung der neuern Untersuchungen ausgearbeitet, sondern auch nach guten Principien und recht practisch eingerichtet sind. Sie erschienen früher einzeln in den *Annals of Philosophy* und dem *Journal of Science*, und sind jetzt nach Erfahrungen berichtigt — (der Verfasser ist technischer Chemiker und Lehrer an dem Andersonischen Institute für Gewerhtreibende zu Glasgow) — in dem *Dictionary of Chemistry* 1821. Artikel *Acids* zusammengestellt worden.

Die zunächst folgende aräometrische Tabelle über die Salzsäure hat vier Columnen. In der ersten Columnne hat die concentrirteste Säure ein spec. Gew. von 1,192 bei 60° F. (welche Temperatur allen diesen Tabellen zum Grunde liegt); stärker kommt die Salzsäure bei chemischen Arbeiten nicht leicht vor.

Die zweite Columnne giebt das Gewicht an, um welches eine erdige oder kalische Grundlage durch den Zusatz der beistehenden Säure nach dem Glühen sich vermehrt zeigt (denn eine solche *trockne Salzsäure* giebt es eigentlich nicht). In der dritten Columnne findet sich der Gehalt an Salzsäure-Gas nach Gewicht, gemäß directen Versuchen. Die vierte zeigt das darin befindliche Chloxin nach Davy's Theorie an. Den Berechnungen sind die specifischen Gewichte 2,4735 für das Chlorin und 0,0694 für das Hydrogen, folglich 1,2715 für das Salzsäure-Gas, zum Grunde gelegt, die atmosphärische Luft als Einheit genommen.

Tafel der Salzsäure.

Specifisches Gewicht	Trockne Salzsäure	Salzsaures Gas	Chlorin	Specifisches Gewicht	Trockne Salzsäure	Salzsaures Gas	Chlorin	Specifisches Gewicht	Trockne Salzsäure	Salzsaures Gas
1,1020	28,30	37,60	36,50	1,1272	18,68	24,82	24,09	1,0610	9,05	12,03
1,1000	28,02	37,22	36,13	53	39	44	23,72	1,0500	8,77	11,65
1,1881	27,73	36,85	35,77	33	11	6	36	71	49	28
63	45	47	40	14	17,83	23,69	22,99	52	21	10,90
45	17	10	4	1,1104	55	31	63	33	7,92	53
27	26,88	35,72	34,67	75	26	22,93	26	14	64	15
8	60	34	31	55	16,98	56	21,90	1,0495	36	9,77
1,1700	32	34,97	33,94	34	70	18	53	77	7	40
72	4	59	58	15	41	21,81	17	57	6,79	2
53	25,75	22	21	1,1097	13	43	28,80	38	51	8,65
35	47	33,84	32,85	77	15,85	5	44	18	23	27
15	19	46	48	58	56	20,68	7	1,0399	5,94	7,89
1,1698	24,90	9	12	37	28	30	19,71	80	66	52
79	62	32,71	31,75	18	15,00	19,93	34	61	38	14
61	34	34	39	1,0999	14,72	55	18,98	42	9	6,77
42	5	31,96	2	80	43	17	61	24	4,81	39
24	23,77	58	30,66	60	15	18,80	25	4	53	2
5	49	21	29	41	13,87	42	17,88	1,0285	24	5,64
1,1587	20	30,83	29,93	22	58	4	52	66	3,96	26
68	22,92	46	56	2	30	17,67	15	47	68	4,89
50	64	8	20	1,0883	2	29	16,79	28	39	51
31	36	29,70	28,83	63	12,73	16,92	42	9	11	14
10	7	33	47	44	47	54	6	1,0190	2,83	3,76
1,1491	21,79	28,95	10	23	17	17	15,69	71	55	38
71	51	57	27,74	5	11,88	15,79	33	52	26	1
52	22	20	37	1,0785	60	42	14,96	33	1,98	2,68
31	20,94	27,82	1	65	32	4	60	14	70	26
10	66	45	26,64	46	4	14,66	23	1,0095	41	1,88
1,1591	37	7	28	27	10,75	29	13,87	76	13	50
71	9	26,69	25,91	7	47	13,91	50	56	0,85	13
51	19,81	32	55	1,0688	19	54	14	37	56	0,752
32	55	25,94	18	69	9,90	16	12,77	19	28	0,376
12	24	57	24,82	49	62	12,78	41	1,0000	0	0
1,1293	12,96	19	45	29	34	41	4			

In den Verhältnissen der specifischen Gewichte und Gehalte dieser Tabelle ist hier folgendes Gesetz merkwürdig, welches auf eine logarithmische Reihe führt: Wenn man nämlich die Decimalzahlen der specifischen Gewichte (also das Uebergewicht über der Dichtigkeit des Wassers) mit 147 multiplicirt, so erhält man nahe die Procente der trocknen Säure, mit 197 aber den Gehalt an Salzsäuregas. Z. B. das specifische Gewicht einer Salzsäure sey 1,141, so ist $0,141 \times 147 = 20,72$ trockner Säure. In der Tabelle steht 20,66. Oder das specifische Gewicht sey 1,960, so erhalten wir $0,96 \times 197 = 18,9$ Salzsäuregas; nach der Tabelle 18,8.

Die *zweite Tabelle*, die der Schwefelsäure, hat drei Columnen. In der ersten Columnne finden sich die Mengen oder Procente der stärksten flüssigen Säure (Vitriolöl, Schwefelsäurehydrat), welche in der beistehenden Säure von dem in der zweiten Columnne angegebenen specifischen Gewicht enthalten sind. Die dritte Columnne enthält die Procente trockner (wasserfreier eisförmiger) Säure.

Tafel der Schwefelsäure.

Flüss. Säure.	Specificsches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüss. Säure.	Specificsches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüss. Säure.	Specificsches Gewicht.	Trockne Säure.
100	1,8485	81,54	60	1,5503	53,82	32	1,2334	26,09
99	75	80,72	65	390	00	31	260	25,28
98	60	70,90	64	280	52,18	30	184	24,46
97	39	09	63	170	51,37	29	108	23,65
96	10	78,28	62	066	50,55	28	032	22,83
95	1,8376	77,46	61	1,4960	49,74	27	1,1956	01
94	36	76,65	60	860	48,92	26	876	21,20
93	1,8290	75,83	59	760	11	25	792	20,38
92	33	02	58	660	47,29	24	706	19,57
91	1,8179	74,20	57	560	46,48	23	626	18,75
90	15	73,39	56	460	45,66	22	549	17,94
89	1,8043	72,57	55	360	44,85	21	480	12
88	1,7962	71,75	54	265	03	20	410	16,31
87	870	70,94	53	170	43,22	19	330	15,49
86	774	12	52	073	42,40	18	246	14,68
85	673	69,31	51	1,3977	41,58	17	165	13,86
84	570	68,49	50	884	40,77	16	090	05
83	465	67,68	49	788	39,95	15	19	12,23
82	360	66,86	48	697	14	14	1,0953	11,41
81	245	05	47	612	38,32	13	887	10,60
80	120	65,23	46	530	37,51	12	809	9,78
79	1,6993	64,42	45	440	36,69	11	743	8,97
78	870	63,60	44	345	35,88	10	682	15
77	750	62,78	43	255	06	9	614	7,34
76	636	61,97	42	165	34,25	8	544	6,52
75	520	15	41	080	33,43	7	477	5,71
74	415	60,34	40	1,2999	32,61	6	405	4,89
73	321	59,52	39	913	31,80	5	336	08
72	204	58,71	38	826	30,98	4	268	3,26
71	090	57,89	37	740	17	3	206	2,446
70	1,5975	0	36	654	29,35	2	140	1,630
69	808	56,20	35	572	28,54	1	074	0,8154
68	700	55,45	34	490	27,72			
67	684	54,63	33	409	26,91			

Die größte Condensation ist hier bei 1,6321 spec. gewicht, indem hier 100 Volum Wasser und Vi-
iolöl zusammengemischt sich auf 92,14 Volume ver-
chten. In dieser Säure sind aber 3 Antheile Was-
r mit 1 Antheil eisförmiger Schwefelsäure verbun-
n, so daß beide gleiche Mengen, nämlich 3 An-
eile Sauerstoff enthalten.

Auch die Schwefelsäure giebt eine logarithmi-
he Reihe, indem der arithmetischen Reihe ihrer
ichtigkeit eine geometrische Progression ihres Ge-
lts entspricht. Wenn nämlich die specifische Dich-
gkeit einer 10 procentigen Säure = 1,0682 als Wur-
l genommen wird, so sind die Dichtigkeiten 20;
; 40 u. s. w. die fortschreitenden Potenzen jener
urzel. Oder in einer Formel ausgedrückt

$$\text{Log } S = \frac{2a}{700}$$

orin S das spec. Gew., und a die Procente Säure-
halt. Mithin auch $a = \text{Log } S \times 350$.

Wenn man z. B. die Menge von Vitriolöl in ei-
r Säure von gegebenem spec. Gew. berechnen will,
multiplicirt man den Logarithmus der Zahl des
ec. Gew. mit 350. (Sucht man die Menge trockner
ure, so nimmt man statt 350 die Zahl 285). Um
eder das spec. Gew. einer Säure von gegebenem
ehalte zu finden, so dividirt man die Säureprocente
it 350, worauf der Quotient den Logarithmus der
ichtigkeit giebt.

Die jetzt folgende Tabelle über die Salpeter-
ure ist wie die vorige eingerichtet.

Tafel der Salpetersäure.

Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüssige Säure.	Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüssige Säure.	Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüssige Säure.	Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüssige Säure.
1,5000	100	70,70	1,4139	75	59,175	1,2947	50	39,850	1,1403	25	19,00
1,4930	99	73,903	47	74	58,978	1,2887	49	053	1,1345	24	18,00
60	98	106	07	73	184	26	48	38,256	1,1286	23	17,00
40	97	77,303	1,4066	72	57,384	1,2765	47	37,459	27	22	17,00
10	96	76,512	23	71	56,587	05	46	36,662	1,1168	21	16,00
1,4880	95	75,715	1,3978	70	55,790	1,2634	45	35,865	09	20	15,00
50	94	74,918	45	69	54,993	1,2583	44	068	1,1051	19	14,00
20	93	121	1,3887	68	196	23	43	34,271	1,0993	18	14,00
1,4790	92	73,324	33	67	53,399	1,2462	42	33,474	55	17	13,00
60	91	72,527	1,3783	66	52,602	02	41	32,677	1,0878	16	12,00
30	90	71,730	32	65	51,805	1,2341	40	31,880	21	15	11,00
00	89	70,933	1,3681	64	063	1,2277	39	083	1,0764	14	10,00
1,4670	88	136	30	63	50,211	12	38	30,280	08	13	10,00
40	87	69,339	1,3579	62	49,414	1,2148	37	29,489	1,0651	12	9,00
00	86	68,542	29	61	48,617	1,2084	36	28,692	1,0595	11	8,00
1,4570	85	67,745	1,3477	60	47,820	19	35	27,895	40	10	7,00
30	84	66,948	27	59	025	1,1958	34	098	1,0485	9	6,00
00	83	155	1,3376	58	46,226	1,1895	33	26,301	30	8	6,00
1,4460	82	65,354	23	57	45,429	33	32	25,504	1,0375	7	5,00
24	81	64,557	1,3270	56	44,632	1,1770	31	24,707	20	6	4,00
1,4385	80	63,760	16	55	43,833	09	30	23,900	1,0267	5	3,00
46	79	62,936	1,3163	54	038	1,1648	29	113	12	4	2,00
06	78	166	10	53	42,241	1,1587	28	22,316	1,0159	3	2,00
1,4269	77	61,309	1,3056	52	41,444	25	27	21,519	06	2	1,00
28	76	60,572	01	51	40,647	1,1465	26	20,722	1,0055	1	0,00

In den Verhältnissen der Dichtigkeiten zu den Gehalten der Salpetersäure findet Ure folgendes Gesetz: Wenn man von der verdünnten Säure, welche 10 Pc. der stärksten Säure von 1,500 enthält, die Dichtigkeit = 1,054 als Wurzel nimmt, so gehen deren fortschreitende höhere Potenzen die Dichtigkeiten bei 20; 50; 40 u. s. w. Procent. Es ist nam-

lich $1,054^2 = 1,111$ das spec. Gewicht der Säure von 20 stärkster Säure mit 80 Wasser; ferner $1,054^3 = 1,171$ das der 50procentigen, und $1,054^4 = 1,234$ das der 40procentigen Säure. Da indess die größte Verdichtung bei der Vermischung von 42 Wasser mit 58 Säure eintritt, und über und unter diesem Punkte die Curve der Condensation eine andere Richtung nimmt, also die Reihe in ihrem ganzen Verlauf nicht völlig gleichförmig bleibt, so muß man zu größerer Genauigkeit in den äußersten Gliedern an der Wurzel 1,054 noch eine Abänderung anbringen, welche aber sehr einfach ist. Bei der 50procentigen Säure verringert man nämlich die Wurzel auf 1,053, und bei jeden 10 Pc. bis zu 70 um 0,002; also für 60 Pc wird sie 1,051 und für 70 Pc. 1,049. Ueber 70 Pc. hinaus aber bis zu 1,500 spec. Gew. zieht man aber von der also verkleinerten Wurzel wieder 0,0025 ab, um völlige Uebereinstimmung dieser Reihe mit der Erfahrung zu erhalten.

Auf jeden Fall verdienen die Gesetze der Progressionen in den Dichtigkeiten und Gehalten dieser Säuren (wie anderer Auflösungen) alle Aufmerksamkeit und eine nähere mathematische Untersuchung.

Gay-Lussac's Untersuchung, wie viel Alkohol durch die Kohlensäure bei der Gährung des Mostes mit fortgeführt wird *).

Man hat schon längst bemerkt, daß mit den Gasen, welche sich während der Gährung des Weinmosts entwickeln, auch spirituöse Theile mit fortgerissen werden: der Geruch schon zeigt dies an. Vor mehr als 60 Jahren hat deshalb auch Goyon de la Plombarie in dem Journ. econ. 1757. Nov. vorgeschlagen, diese spirituösen Theile dadurch in dem Weine zurückzuhalten, daß man über die Gährungskufe einen hölzernen Kegel stellt, der sich mit einem Kopf nach Art der damals gebräuchlichen Blasenhelme endigte. Diese Vorrichtung hat indeß keinen Eingang gefunden, wahrscheinlich wegen ihrer Unvollkommenheit und des geringen dadurch gewährten Vortheils, indem man die Kohlensäure entweichen ließ, ohne sie vorher ihrer alkoholischen Beimischung zu berauben.

Seit einiger Zeit spricht man viel von dem Gervais'schen Apparat, wodurch nicht allein ein

*) Aus den Ann. de chimie et de phys. T. XVIII.

Gewinn von 10 bis 15 Pc. an Wein, sondern auch ein weit besserer Wein an Parfüm, Farbe und Stärke erhalten werden soll. Das Wesentlichste dieser Vorrichtung ist ein hölzerner, auf die Kufe mit Gyps oder Thon befestigter Deckel, mit einer Oeffnung für einen grossen blechernen Helm, der mit einer Kühlanstalt umgeben ist. Aus der Spitze des Helms gehen zwei Rohre, welche in ein Gefäß mit Wasser herabreichen, und wovon das eine zur Verhütung von Explosionen mit einer Sicherheitsklappe versehen ist. So unvollkommen dieser Apparat seyn mag, so verdient doch der Zweck desselben alle Aufmerksamkeit; und da man über das, was durch einen solchen Apparat gewonnen werden könnte, nicht einig ist, so soll hier zunächst untersucht werden, wie viel bei der gewöhnlichen Gährung verloren geht.

Ich setze als angenommen voraus, daß die Weine aus südlichen Gegenden im Durchschnitt $\frac{1}{8}$ ihres Gewichts absoluten Alkohol, oder 27 Pc. Weingeist liefern, bei dessen Entwicklung die Gährungswärme bis auf 30° C. steigt, während die Atmosphäre etwa 15° hat. Ferner nehme ich an, daß 100 Theile Zucker bei der Weingährung 51,34 Alkohol und 48,66 Kohlensäure hervorbringen. Nach diesen Voraussetzungen mache ich nun folgende Ueberschläge:

Die während der Gährung sich entwickelnde Wärme steht mit der Menge des gebildeten Alkohols in Verhältniß, und man kann also statt der von 15° auf 30° steigenden Wärme den Mittelgrad davon, nämlich $22,5$ als feststehend ansetzen.

Im Anfange der Gährung, da die Flüssigkeit nur noch sehr wenig Alkohol enthält, nimmt die Kohlensäure fast nur Wasser mit sich fort, aber nachher auch um so mehr Alkohol, je mehr davon sich in der Flüssigkeit befindet. Auch hiebei kann man also annehmen, daß die Kohlensäure in dem ganzen Verlauf der Entwicklung in der Flüssigkeit etwa mit der Hälfte des entwickelten Alkohols sich beisammen befindet. Es kommt also nur darauf an zu wissen, wie viel die sämtliche Kohlensäure, während sie sich aus der gährenden Flüssigkeit von 15 Theilen Wasser und 1 absolutem Alkohol entwickelt, bei einer Temperatur von $22,5^{\circ}$ mit sich fortreißt und wie viel sie davon wieder abgibt bei 15° (der mittlern Temperatur des Brunnenwassers in jenen Weingegenden).

Um die so gestellte Frage zu beantworten, muß man die Spannung des Alkoholdunstes kennen, den man bei der Destillation von 15 Wasser mit 1 absolutem Alkohol erhält. Um dies zu bestimmen, unterwarf ich eine solche Mischung der Destillation, und sammelte 10 Portionen, jede $1/50$ der Flüssigkeit betragend. Ich suchte die Dichtigkeit jeder Portion und leitete daraus ihre Gehalte an Wasser und absolutem Alkohol ab. Die erste bei $95,5^{\circ}$ C. (Siedepunkt) erhaltene Portion bestand aus 60 Volumen absolutem Alkohol und 40 Wasser; und da die folgenden immer allmählig 6 Theile Alkohol weniger enthielten, so schloß ich daraus, daß der allererste Alkohol, der sich im Anfange der Destillation der Flüssigkeit entwickelt hat, in seinen kleinsten Theilen aus 66 absolutem Alkohol und 34 Wasser zusammengesetzt gewesen seyn müsse.

Von dieser Art ist nun ohne Zweifel die alkoholische Flüssigkeit, welche durch die Kohlensäure bei $22,5^{\circ}$ fortgeführt wird. Die Spannung dieses dunstförmigen Alkohols bei jener Temperatur und bei 15° , während derselbe noch mit der Flüssigkeit in Berührung ist, läßt sich als übereinstimmend annehmen mit der Spannung des Wassers bei Intervallen gleich $95,5^{\circ}$ und 100° , den Siedepunkten der beiden Flüssigkeiten. Aber man muß auch die Dichtigkeit des Dunstes kennen.

Um diese zu bestimmen, diene mir die früher von mir gemachte Beobachtung, wonach die Dichtigkeit des Dunstes aus einer Mischung von Wasser und Alkohol gleich ist der mittlern Dichtigkeit der einzelnen Dünste dieser Flüssigkeiten, ganz so, als wenn sie keine Wirkung auf einander ausübten. Hierdurch erhielt ich nun als Dichtigkeit für obigen alkoholischen Wasserdunst 1,0482 in Verhältniß zur atmosphärischen Luft.

Wenn nun 100 Gramme Zucker durch Gährung sich zersetzen, und wir als Produkte erhalten

51,34 absoluten Alkohol und

48,66 Kohlensäure;

so giebt die Menge der letztern, bei $22,5^{\circ}$ C. und unter einem Druck von 0,76 Met. in Volum 26,85 Liter, welche vermischt mit dem Alkoholdunst, dessen Spannung bei $22,5^{\circ}$ C. 29 Millimeter beträgt, ein Volum von 27,915 Lit. darstellen. Der Unterschied dieser beiden Volume 1,065 Lit, giebt nun das Volum des von der Kohlensäure mit fortgeführten Alkoholdunstes; an Gewicht 1,551 Gramme,

Auf dieselbe Weise findet man das Volum der Kohlensäure bei 15° zu 26,153 Liter, und vermischt mit Alkoholdunst, dessen Spannung bei dieser Temperatur nur 12,8 Millim. ist, zu 26,601 Liter; die Differenz dieser beiden Volume 0,448 giebt das Volum des von der Kohlensäure bei 15° zurückgehaltenen Alkoholdunstes; an Gewicht 0,575 Gr. Dann die Menge des Weingeistes, welche man aus der Kohlensäure erhalten kann, gleich der ist, welche die Kohlensäure aus der Gärungskufe bei $22,5^{\circ}$ mitnimmt, minus der Menge, welche sie noch bei 15° zurückhält, so hat man $1,331 - 0,575 = 0,756$ Gr.

Nun sind 0,756 Gr. dieses Spirit. (esprit-de-vin) welche c 66 absoluten Alkohol enthalten, nahe gleich 1,1 Gr. Brandtwein (eau-de-vie); und da der Wein, welcher dies Produkt geliefert hat, aus 1 absoluten Alkohol und 7 Wasser besteht und man 51,54 Alkohol angenommen, so müssen $51,54 \times 8 = 410,7$ Gr. Wein jene 1,1 Gr. Brandtwein geliefert haben; d. h. man kann aus der Kohlensäure während der Gährung unter den angenommenen Umständen an Brandtwein noch $1/400$ des Weins erhalten, oder $1/1600$ des Brandtweins, den man erhalten würde, wenn kein Verlust statt fände.

Wenn gleich die hier gemachten Voraussetzungen nicht streng genau sind, so kann das von uns erhaltene Resultat doch nicht sehr von der Wahrheit abweichen. Nehmen wir das Doppelte oder $1/200$ des Weins an, so erhalten wir doch längst noch nicht den von Hrn. Gervais angekündigten Gewinn. Noch ist zu bemerken, daß dieses Produkt bei ein und demselben Weine mit der Höhe der

Temperatur in den Gährungskufen über der in der Atmosphäre verschieden ausfallen muß. Ist dieser Unterschied kleiner als 15° , wie wir angenommen, so wird der Verlust noch weniger betragen; er wird aber dagegen etwas beträchtlicher seyn, wenn die Temperaturunterschiede grösser als 15° sind. Da indess die durch Gährung sich entwickelnde Wärme höher steigt in grossen Gefässen als in kleinen, so kann man den durch die Kohlensäure veranlaßten Brandtweinverlust vermindern, ohne der Gährung zu schaden.

Findet man indess Vorthail darin, den wenigen mit der Kohlensäure aus den Gährungsgefässen fortgeführten Alkohol zu sammeln, so wird die Gervais'sche Vorrichtung dazu nicht sehr schicklich seyn. Man müßte vielmehr zur Condensation bloß zwei cylindrische Röhren von 4 bis 5 Meter Länge, welche in einander mit 2 bis 3 Centimeter Zwischenraum concentrisch paßten, anwenden. Die innere zur Ableitung der Kohlensäure bestimmte Röhre von etwa 20 Centimeter Durchmesser würde ein wenig unter dem Rande der Gährungskufe eingefügt seyn. Der Raum zwischen den beiden Röhren würde mit kaltem Wasser gefüllt zur Condensation des Alkohols, den man denn entweder bei senkrechter Stellung des Apparats wieder zurücklaufen oder durch eine Krümmung ablaufen lassen könnte. Das kalte Wasser würde man aus einem grössern Gefässe in einem beständigen Strahle durch eine kleine, unten befestigte senkrechte Röhre zuführen, und das erhitzte Wasser durch eine bekannte Vorrichtung wieder abfließen lassen, um eine sehr regelmässige Ab-

kühlung zu erhalten, welche nach dem Thermometer bestimmt werden müßte; denn das kohlensaure Gas dürfte beim Austreten aus dem Apparate keine viel höhere Temperatur haben als das Abkühlungswasser, welches auch so kalt als möglich erhalten werden müßte. Uebrigens mußte die Gährungskufe fest verschlossen seyn; die Röhre aber brauchte nicht in eine Flüssigkeit getaucht zu werden, wie Hr. Gervais will, welcher aus unrichtigen Begriffen von der Gährung die Kohlensäure glaubt zurück halten zu müssen.

Bei dieser Vorrichtung hat man, ausserdem den Vortheil, durch Bedeckung der Gährungskufen den Wein vor der Berührung der Luft sichern zu können. In verschiedenen südlichen Gegenden, wo man den Wein in grossen Fuderkufen gähren läßt, sieht man wohl darauf, und Rozier hat diese Bedeckung längst empfohlen. Sie ist indess weniger nothig während der reichlichen Entwicklung des kohlensauren Gases, weil dieses bei seinem grossen specifischen Gewichte eine Schicht zwischen der Flüssigkeit und der Lust bildet; sobald aber die Gährung sich ihrem Ende nähert und sich nur wenig Kohlensäure mehr entwickelt, kann sehr leicht durch Vermischung der Luft mit diesem Gase (welche um so schneller vor sich geht, je grösser der Unterschied der Temperatur in der Kufe und in der Atmosphäre und je mehr diese bewegt ist), die Gasschicht über der Flüssigkeit zu schwach werden, um sie vor dem Sauerwerden zu sichern.

Ich füge noch eine Bemerkung über den Zeitpunkt der beendigten Gährung hinzu. Dieses sonder-

bare Phänomen begleitet eine Entwicklung von Wärme und Kohlensäure, und hört auf mit der Verminderung derselben. Wenn man also genau den Gang der Temperatur in der Kufe, verglichen mit der in der Atmosphäre, verfolgt, so kann man leicht die Beendigung des Gährungsprocesses bestimmen. Noch leichter aber dient dazu die Beobachtung der Kohlensäure, wann ihre Entwicklung aufhört, oder wenigstens sehr schwach wird. Zu dem Ende kann man an der Kufe, etwa 8 bis 10 Centimeter unter ihrem Rande, eine Röhre von 3 bis 4 Cent. Durchmesser befestigen, welche mit einer Krümmung an der Aussenseite einige Decimeter herabgeht. Durch diese Röhre wird während der Gährung Kohlensäure ausströmen, und das Aufhören der Kohlensäurebildung kann man vermittelst eines brennenden Lichtes, welches man an die Oeffnung hält, leicht erkennen.

Besser noch ist vielleicht ein Cylinder oder eine Glocke von Blech, von 1 bis 2 Decimeter Durchmesser und 5 bis 10 Dec. Länge, versehen mit einer herartig gekrümmten Röhre, wodurch das in dem Gefäße gesammelte Gas abströmt. Das Gefäß würde am Rande der Kufe über die Flüssigkeit gedeckt, um die Kohlensäureblasen aufzufangen, welche dann durch die Röhre fort und allenfalls in eine kleine Schicht Wasser geleitet werden könnten, worin man die Entwicklung des Gases genau und leicht beobachten würde. Einer Verstopfung der Röhre könnte man durch ein Sieb vorbeugen.

Untersuchung der Frucht des Baobab,

VON

Vauquelin.

(Aus den Mem. du Museum. VIII. 1.)

Es scheint Thevet zuerst von dem Baobab gesprochen zu haben unter der Benennung des Baumes vom grünen Vorgebürge. Prosper Albin erwähnt desselben unter der Benennung Baobab bei den Pflanzen von Aegypten. *Jul. Cäs. Scaliger, de Subtilitate* Lib. VI. nennt ihn Guanabanus; bei *L'Ecluse de Plantis exoticis* Lib. II. kommt er unter dem Namen Abavo oder Abovi vor. Die Bewohner des Senegals nennen ihn Goui und seine Frucht Boui. Die Franzosen bezeichnen ihn unter dem Namen Celebassier und nennen die Frucht Affenbirn.

Adanson, welcher mehrere Jahre am Senegal sich aufhielt und alle Theile dieses Baums in Musee zu beobachten Gelegenheit fand, hat ohne Zweifel die vollständigste und mit genauen Abbildungen begleitete Beschreibung dieses Baums geliefert. Man findet auch bei ihm sehr interessante historische Notizen

von allem dem, was man in dem Lande über denselben wußte *).

Der Baobab ist nach allen Nachrichten der gewaltigste und stärkste aller bekannten Bäume: wenn man ihn in der Nähe betrachtet, sagt Adanson, so erscheint er mehr wie ein Wald, denn wie ein einzelner Baum; sein Stamm hat oft an 77 Fufs im Umfange, und seine Aeste stehen wohl über 150 Fufs auseinander. /

Nach Adanson soll der Baobab mehrere tausend Jahre leben; die Blumen sind gröfser als die der Magnolia und von weifser Farbe: sie gehören zu der Malvenform. Die Blätter haben Aehnlichkeit mit denen des Indischen Kastanienbaums.

Die Frucht ist braun, holzig, und bildet ein verlängertes Ovoid von etwa einem Fufs Länge und bis 7 Zoll gröfster Dicke. Man findet auch wohl Früchte bis zu 1 1/2 Fufs Länge. Im frischen Zustande sind sie mit einem feinen Flaum von grünlicher Farbe bedeckt. Inwendig findet man viele Saamen, die mit einem Fädchen festhängen und mit unzähligen Fadenbündeln in 10 bis 14 Fächern eingeschlossen sind.

Diese Körner sind überzogen mit einer weifsen körnigen und wie Stärkmehl schimmernden Substanz, welche einen sauren etwas zuehrigen Geschmack hat. Nach Wegnahme derselben erblickt man den nierenförmigen Saamen von der Gröfse einer kleinen Bohne. Auch dieser Saamenkörper ist noch mit einer röthlichen leicht abzulösenden Substanz überzogen,

*) Mem. de L'Academie des Sciences. Paris 1761.

worauf erst die eigentliche Saamenhülle folgt, welche schwärzlich und hart ist und einen weissen süßmandelartigen Kern einschließt *).

Als man die mit ihren Hüllen umgebenen Körner ins Wasser legte und darin von Zeit zu Zeit schüttelte, so löste sich die stärkeartige Substanz ab, welche darauf sich zum Theil niederschlug, größtentheils aber im Wasser auflöste und dasselbe schleimig und schäumend machte: auch hatte es einen säuerlichen etwas zuckrigen Geschmack erhalten.

Die Abscheidung des unauflöslichen Mehls vermittelst Leinwand war mühsam wegen der Viscosität der Flüssigkeit: das Filtrat war nicht klar, sondern behielt ein opalisirendes Ansehen, welches sich auch nach dem Seihen durch Papier nicht verlor.

Nach dem Zusatze von Alkohol entstand ein beträchtliches Gerinnen von schleimiger Substanz. Um aus der Flüssigkeit das Geronnene abzusondern, drückte man sie durch Leinwand und filtrirte sie darauf durch Papier, wodurch sie nur schwierig und noch trübe durchgieng. Das Zurückgebliebene wurde mit Alkohol nachgewaschen, um alles Auflöseliche abzusondern und dann ausgedrückt.

Diese Substanz war weifs, halbdurchsichtig und sehr voluminös, zog sich aber beim Trocknen beträchtlich zusammen; sie war dann hart und spröde und dabei noch durchsichtig. Sie hatte einen glasigen

*) Vier von diesen Körnern wurden im Pariser Pflanzengarten im Monat Juli 1821 gesteckt: sie giengen nach 3 Wochen auf, und wuchsen in kurzer Zeit zu einer 5 Zoll hohen Pflanze.

und glänzenden Bruch, wie Senegalgummi, und brannte unter Erweichung und mit einem Gummigeruch. Sie löste sich leicht in Wasser auf, und ließ sich daraus wieder durch Alkohol in geröthener Gestalt aber völlig durchsichtig fallen. Mit Salpetersäure behandelt, gab sie Kleesäure und Schleimsäure. Ueberhaupt erhielt sich diese Substanz völlig wie arabisches Gummi.

Ueber die Säure der Baobabfrucht.

Nachdem das Gummi aus der Auflösung durch Alkohol gefällt und ausgeschieden worden, suchte man die Säure und die zuckrige Substanz, deren Anwesenheit der Geschmack verrieth. Zu dem Ende wurde der Alkohol durch Destillation entfernt, und ein Theil der Feuchtigkeit durch gelinde Wärme abgedampft, worauf man die Säure durch kohlensauren Kalk, in kleinen Portionen zugesetzt, sättigte.

Als man nun den Niederschlag mit Schwefelsäure behandelte, um die Pflanzensäure auszuscheiden, so ließ sich aus dem entstehenden Aufbrausen auf die Anwesenheit eines kohlensauren Salzes schließen. Nachdem der schwefelsaure Kalk gewaschen worden, vereinigte man die Flüssigkeiten und dampfte sie ab.

Man erhielt nun eine Säure von gelber Farbe und sehr scharfen Geschmack; allein ohngeachtet der Concentration konnte man darin keine Crystallisation bemerken: sie bildete einen zähen Syrup! In der Meinung, daß vielleicht durch zurückgebliebenes Gummi die Krystallisation verhindert worden, löste ich die Säure wieder in Alkohol auf, allein es blieb

nichts zurück, und die abgedampfte sehr saure Auflösung krystallisirte eben so wenig, wie vorhin.

Durch diese Saure wurde das essigsaure Blei in weissen Flocken gefällt, die sich aber im Uebermaass von Saure wieder auflösten. Der Bleiniederschlag nimmt beim ruhigen Hinstellen keine krystallinische Form an, wie das spiessaure Blei: es scheint die Saure vielmehr die meiste Aehnlichkeit mit der Apfelsaure zu haben.

Als eine andere Portion des Safts, statt mit Kalk, mit kohlensaurem Blei und übrigens wie vorhin behandelt wurde, so erhielt man eben so wenig eine krystallisirte Saure; endlich schlug man den vom Gummi befreiten Saft mit Bleizucker nieder und zersetzte den Niederschlag durch Schwefelwasserstoff allein auch dadurch konnte keine krystallisirbare Saure erhalten werden.

Ueber den Zucker des Baobabs.

Die vom Gummi und der Saure befreite Auflösung gab bei langsamen Abdampfen einen Syrup von gelber Farbe und zuckrigem, etwas bitterlichen Geschmack. Bei der Auflösung desselben in Alkohol sonderte sich eine kleine Menge eines Kalksalzes in Gestalt eines weissen Pulvers ab.

Dieser Zucker scheint zu den nicht krystallisirbaren Arten zu gehören, wenigstens konnte ich bei langen Hinstellen desselben keine Spur von Krystallisation darin bemerken, obgleich ich durch mehrmaliges Auflösen in Alkohol gewiss alles Gummi daraus entfernt hatte. Freilich war aber die von mir dargestellte Menge nur gering.

Die unauflösliche Hülle der Frucht.

Die äußere Hülle der Baobabkörner ist in Wasser unauflöslich, und wenn sie mit Wasser ausgesüßt worden, ohne Geschmack. Beim Trocknen färbt sie sich gelblich, wird halb durchsichtig, und nimmt die Elasticität und Festigkeit des Horns an. In Wasser gelegt, erweicht sie wieder und blähet sich auf, ohne aber sich aufzulösen. In einem verschlossenen Apparat der Hitze ausgesetzt, liefert sie eine sehr saure Flüssigkeit und ein sehr braunes Oel, woraus sich beim Zusatz von Kali ammoniakalische Dämpfe entwickeln.

Die rückständige Kohle betrug 22 1/2 Pc. und hatte die Gestalt der angewandten Substanz behalten. Beim Verbrennen lieferte sie eine aus Eisen, kohlen-saurem und phosphorsaurem Kalk zusammengesetzte Asche, mit etwas wenigem Kali.

Es hat also diese Hülle viel Aehnlichkeit mit Holzsubstanz, die etwas Gummi enthält. Die Holzfaser gehört ohne Zweifel den Fäden an, woran die Kerne befestigt sind; das Gummi aber ist von unauflöslicher Art, denn es war wiederholt mit Wasser behandelt worden. Auch etwas stärkeartige Substanz war darin enthalten; denn mit Jodinauflösung entstand eine schöne blaue Farbe. Uebrigens gab die Kernhülle, mit Salpetersäure behandelt, Kleesäure, Schleimsäure, Wachs und eine gelbe bittere Substanz; es blieb eine weiße feinertheilte Masse, wie Papiermasse, zurück, welche sich in Salpetersäure unauflöslich verhielt. Es war reine Holzfaser.

464 Vauquelin über die Frucht des Baobab.

mittel: sie nennen das Pulver *Ala*. Sie befördern dadurch die Transpiration, und stillen die Hitze des Bluts und des Harns, wie sie sagen. Adanson rühmt seine Wirkungen: er bediente sich desselben als Schutzmittel gegen die hitzigen Fieber, welche in den Monaten September und October, wenn nach Aufhören des Regens die Sonne den Boden trocknet, eine große Menge Europäer wegraffen; er bereitete daraus eine Tisane, wovon er Morgens und Abends während dieser Monate eine kleine Quantität trank. Er ist überzeugt, dadurch allein 5 Jahre lang vor Diarrhöen und Fiebern verschont geblieben zu seyn.

Die Frucht des Baobabs ist nicht weniger nützlich: man genießt das schwammige, die Samen umgebende Fleisch, welches besonders frisch recht angenehm schmeckt, und auch getrocknet noch gesucht wird. Nach Prosper Albin wird die Frucht besonders aus den Umgegenden von Marocco von den Mauern nach Aegypten in den Handel verbreitet. Die Einwohner von Cairo bedienen sich der weichen Theile der Frucht in gepulvertem Zustande gegen ansteckende Fieber, Blutspeien, Milzstechen, Ruhren u. s. w. Dieses Pulver hat bei ihnen den Namen *Lemnische Erde* (?).

Außerdem enthält der Baobabsaft einen färbenden Stoff, welcher mit Alkalien eine schöne Rothweinfarbe annimmt, und ein Kalksalz, wahrscheinlich äpfelsaures; indess giebt das Ammoniak mit dem Saft, worin sich dies Salz befindet, keinen Niederschlag.

Nach diesen Versuchen ist die Substanz, welche die Saamenkörner der Baobabfrucht umgiebt, vorzüglich zusammengesetzt aus einem dem arabischen ähnlichen Gummi, aus einem gährungsfähigen, aber nicht krystallisirbaren Zucker, aus einem Satzmehl, einer Säure, welche der Aepfelsäure gleicht, und endlich aus einer holzigen Materie.

Der mit Wasser ausgedrückte Saft giebt ein angenehmes Getränk, doch wird der zuckrige und säuerliche Geschmack bei einem Uebermaass von Wasser zu sehr durch das vorwaltende Gummi verdrängt.

In kurzer Zeit geht dies Getränk in Gährung über; da aber der Zuckergehalt nur gering ist, so entwickelt sich nur wenig Alkohol, und ohne sich aufzuklären, wird es bald sauer, unter Absetzung eines weissen Niederschlages.

Wenn man indess diesem Saft etwas Zucker zusetzen wollte, etwa 1 Unze auf ein Liter, so würde man ein stark geistiges Getränk erhalten, woraus sich ein Theil des Gummi während der Gährung absondern, und dann gewiss ein angenehmer und sich gut haltender Likör entstehen würde.

Gebrauch der Blätter und der Frucht des Baobabs.

Die Neger am Senegal mengen die gepülverten Blätter und Rinden des Baobabs unter ihre Nahrungs-

gegen zieht den Nordpol an, und auf den Südpol scheint es gar nicht zu wirken. Bei diesen Versuchen bemerkte ich zugleich: daß das Eisen die Nadel aus größerer Ferne abstößt, als es sie anzieht; daß ferner die Mittagswärme die Wirkung des harten und weichen Eisens auf die Nadel merklich schwächt, daß eine Stahlnadel zu dieser Zeit auf sie gar nicht, ein Messer von weichem Eisen kaum bemerkbar auf sie wirkte.

Von diesen Versuchen mit der Magnetnadel gieng ich nun zu folgenden über:

A. Eine feine Nadel von hartem Eisen (eine Nahnadel) erhält sich auf einem Glase Wasser schwimmend, wenn man sie ganz leise und wagerecht darauf legt *); und sie drehet sich auf dem Wasser so lange, bis sie genau in der magnetischen Linie zur Ruhe kommt. Bei diesem Versuch legte ich drei Nadeln zugleich, jede auf ein besonderes Glas Wasser; jede bekam dieselbe Richtung, jede folgte dem magnetischen Zuge unseres Erdkreises. Die Spitze der Nadeln ist jedesmal nach Süden, das

*) *Anm.* Wie man die Nadel zum Schwimmen bringt, habe ich selbst erst durch öfter wiederholte Versuche gelernt. Ehe es mir gelang, hielt ich es gegen das Gesetz der Schwere, mithin für einen thörichten Versuch; und es wird fast immer gelingen, wenn man folgendes beobachtet: ich fasse die Nadel mit den Spitzen des Daumens und Zeigefingers in ihrer Mitte, halte sie ganz wagerecht und nähere mich der Wasseroberfläche, bis meine Fingerspitzen fast das Wasser berühren. Jetzt thue ich die Finger auseinander, so daß die Nadel nur einen kurzen Fall auf das Wasser zu machen hat.

dickere Ende nach Norden hingewandt; und man kann sie aus dieser ihrer Lage verschieben wie man will, sie kehrt immer in dieselbe zurück.

B. Eine Messingnadel bleibt in derselben Richtung auf dem Wasser liegen, wie man sie darauf gelegt hat.

C. Legt man eine zweite Eisennadel, einen Zoll entfernt von der ersten, auf dasselbe Glas Wasser, so nähert sich das Ende der einen erst langsam dem der andern, dann ziehen sich beide Enden rasch an bis zur Berührung, und sogleich darauf legt sich eine Nadel an die andere. Sie hängen jetzt so fest aneinander, daß sie der Trennung einen ziemlich starken Widerstand leisten.

Nimmt man statt dieser zweiten Stahlnadel eine Nadel von Messing, Holz, Harz u. s. w., so ist nicht die geringste Anziehung wahrzunehmen. Jene Anziehung kann also keine elektrische, sondern nur eine magnetische seyn. Sie hat jedoch nicht Stärke genug, um durch Glas hindurchzuwirken: denn wenn man eine Glasscheibe zwischen beide Stahlnadeln hält, so bleiben sie ruhig an ihrer Stelle liegen.

D. *Hartes* Eisen stößt den Nordpol dieser schwimmenden Nadel ab, und zieht den Südpol an. *Weiches* Eisen zieht den Nordpol an, aber auf den Südpol hat es gar keine Wirkung. Ihre beiden Pole verhalten sich also zum harten und weichen Eisen eben so wie die Magnetnadel.

Diese Versuche A. B. C. D. lehrten mich: *daß eine auf dem Wasser schwimmende Stahlnadel zu einer Magnetnadel wird*, indem sie unmittelbar von der Erde selbst die magnetische Kraft empfängt; daß

gehörige Art gemacht habe.

E. Zu manchen Zeiten wird die Nadel beständig von der magnetischen Linie abgelenkt, und harret entweder in ihrer westöstlichen Ablenkung oder kehrt allmählig zu jener zurück, während die Magnetnadel unverrückt blieb.

Diese Veränderlichkeit ihrer magnetischen Richtung scheint mir in der Zu- und Abnahme der Luftelastizität ihren Grund zu haben. Denn ich habe sichersonders bei und nach einem Gewitter wahrgenommen. Eines Tages, — es war Gewitterluft und der Himmel voll Gewitterwolken —, sanken dieselben Nadeln zu Boden, ehe ich sie zum Schwimmen brachte. Keine erhielt sich über eine Stunde schwimmend. Dies läßt mich vermuthen, daß die magnetische Kraft, weil sie eine andere Richtung hat, als die Anziehung der Schwere, die Nadeln auf dem Wasser schwimmend erhält. Auch drehten sie sich an den Tagen nicht nach der magnetischen Linie hin, sondern blieben so auf dem Wasser liegen, wie ich darauf gelegt hatte. Ich legte, wie bei dem Ver-

F. Nimmt man die Nadel nach 24 Stunden aus dem Wasser, so findet man sie mit schwarzen (kaum sichtbaren) Ringeln umzogen, und dieses Rosten ist ohne Zweifel die Ursache, daß sie ihre magnetische Polarität allmählig verliert, und vom Eisen weder angezogen, noch abgestoßen wird.

G. Ich habe ferner bemerkt, daß sich die leichten, auf dem Wasser schwimmenden Fäschen längst der Nadel, und an ihren Enden die größten, angehängt und die Spitzen der Fäschen sich mit der Nadel verbunden hatten, wie die Bärte an einem Federkiel; was also auch auf eine elektrische Ladung der Nadel hindeutet. Denn durch die fortwährende Berührung derselben mit dem Wasser wird ein elektrischer Proceß eingeleitet und durch ihre Oxidation unterhalten, indem ihre untere im Wasser eingetauchte Seite mit ihrer oberen, der Luft zugewandten, eine elektrische Polarität, in ihrem Querdurchmesser, bildet.

Legt man ein kleines Stückchen Papier auf ein Glas Wasser, so wird jenes schnell nach den Wänden des Glases hingezogen, an welche sich auch eine Menge Luftblasen anlegen. Die Stahl-nadel dagegen hält sich meistens von ihnen gleich weit entfernt.

H. Jeder nicht elektrische Körper, er sey ein Metall oder ein anderer, wird von einem elektrischen bekanntlich angezogen, wenn er eine trockne Unterlage hat. Auf dem Wasser dagegen wird eine Nadel von Eisen, Messing, Silber, Zinn (und vermuthlich jedes andere Metall auch) von

einer geriebenen Stange Siegellack abgestoßen, sowohl wenn man diese einer ihrer Enden als ihrer Seiten gegenüber hält. Und der Erfolg ist ganz derselbe, die Eisennadel mag ihre magnetische Kraft noch besitzen oder nicht.

Notizen und Auszüge.

Pfaff's Extractionspresse.

Dieser einfache Apparat besteht aus zwei Gefäßen, die durch einen sehr gut schliessenden und in seiner Mitte mit einer hinlänglich weiten Oeffnung versehenen Hahn mit einander verbunden sind. Das untere Gefäß ist oben an der Seite mit einem metallenen Ventile, das sich nach aussen öffnet, unten mit einer einen Hahn führenden Abzugsröhre versehen. Beide Gefässe sind von Kupfer, innen recht gut verzinkt. In das obere Gefäß wird zuerst auf den Boden eine mit vielen Löchern durchbohrte Platte von Zinn (noch besser von Silber), und auf diese eine Scheibe Seihpapier gelegt, nun die zu extrahirende Substanz eingestampft, eine ähnliche Platte, wie unten, oben darauf gelegt und nun die Flüssigkeit, mit welcher die Substanz ausgezogen werden soll, darauf gegossen. Der Hahn ist so gestellt, daß die Verbindung zwischen den beiden Gefäßen abgeschlossen ist. Nun werden in das untere Gefäß durch die Oeffnung, in welcher sich das Ventil befindet, welches leicht herausgenommen werden kann, einige Quentchen Wasser hineingegossen, über der Weingeistlampe zum Kochen gebracht, und durch die Wasserdämpfe die

Luft aus dem obern Gefäß ausgetrieben, was die Sache von einigen Minuten ist. Nun wird das untere Gefäß von der Lampe weggenommen, zum Ueberflufs mit kaltem Wasser besprengt (oder mit nassem Tuch umgeben) und der Verbindungshahn geöffnet. In demselben Augenblicke drückt die Atmosphäre so gut wie mit ihrem ganzen Gewichte (da die Expansivkraft des Wasserdampfs in dem untern Gefäße bei der erfolgten Abkühlung kaum $\frac{1}{2}$ Zoll Quecksilber beträgt) die überstehende Flüssigkeit gleichförmig und anhaltend durch die auszuziehende Substanz, bis alles durchgelaufen ist.

Aus Pfaßs analyt. Chemie II. 390.

Dalton über den Regen.

In der Manchester Society hielt neulich Dalton eine Vorlesung über den Regen, wonach in den verschiedenen Monaten des Jahrs an den bemerkten Orten im Durchschnitte aus der beigetzten Reihe Jahren folgende Mengen Wasser, nach Zollen Höhe gerechnet, niederfallen:

	Manchester in 33. Jahr.	Liverpool 18 Jahr.	Chatsworth 16 Jahr.	Lancaster 20 Jahr.	Kendal 25 Jahr.	Glasgow 17 Jahr.	London 40 Jahr.	Paris 15 Jahr.	Viviers 40 Jahr.	Dumfries 16 Jahr.	Im Durchschnitt
Jan.	Z. engl. 2, 310	Z. engl. 2, 177	Z. engl. 2, 196	Z. engl. 3, 461	Z. engl. 5, 299	Z. engl. 1, 595	Z. engl. 1, 464	Z. franz. 1, 228	Z. franz. 2, 477	Z. engl. 3, 095	Z. engl. 2, 550
Febr.	2, 568	1, 847	1, 652	2, 995	5, 126	1, 741	1, 250	1, 232	1, 700	2, 837	2, 295
März	2, 098	1, 523	1, 322	1, 735	3, 151	1, 184	1, 172	1, 190	1, 927	2, 164	1, 748
Apr.	2, 010	2, 104	2, 078	2, 180	2, 986	0, 979	1, 279	1, 185	2, 686	2, 017	1, 950
May	2, 895	2, 573	2, 118	2, 460	3, 480	1, 641	1, 636	1, 767	2, 951	2, 568	2, 407
Juny	2, 502	2, 816	2, 286	2, 512	2, 722	1, 343	1, 738	1, 697	2, 562	2, 974	2, 315
July	3, 697	3, 663	3, 006	4, 140	4, 959	2, 305	2, 448	1, 800	1, 882	3, 256	3, 115
Aug.	3, 665	3, 311	2, 435	4, 581	5, 059	2, 746	1, 807	1, 900	2, 347	3, 199	3, 103
Sept.	3, 281	3, 654	2, 289	3, 751	4, 874	1, 617	1, 842	1, 550	4, 140	4, 350	3, 135
Oct.	3, 922	3, 724	3, 079	4, 151	5, 439	2, 297	2, 029	1, 780	4, 741	4, 143	3, 537
Nov.	3, 360	3, 441	2, 634	3, 775	4, 785	1, 904	2, 222	1, 720	4, 187	3, 174	3, 120
Dec.	3, 832	3, 288	2, 569	3, 955	6, 084	1, 981	1, 736	1, 600	2, 597	3, 142	3, 058
Jahr	36, 14	34, 11	27, 66	39, 71	53, 94	21, 35	20, 68	18, 64	53, 97	36, 91	

wärmern Gegenden mehr Regen fällt, als in kälteren Zeiten und Ländern. Die Ursache aber, weshalb in den ersten sechs Monaten des Jahres weniger Regen fällt als in den sechs letztern, scheint in folgendem zu liegen:

Der Thaupunkt im Januar ist ungefähr bei welcher Temperatur die Spannung des Wasserdampfs 0,2 Zoll Quecksilber = 2,8 bis 5 Zoll beträgt. Im Januar aber ist der Punkt des Thaus im Durchschnitt 58° oder 59° F., entsprechend 2,8 Zoll Quecksilber oder 7 Zoll Wasser. Der Unterschied beträgt 4 Zoll Wasser, welche um das July sich mehr in der Atmosphäre befinden als im Januar. Wenn nun in beiden Perioden die den Regen niederschlagenden Mischungen der Luftmassen auf gleiche Weise vor sich gehen müssen in der letztern Periode 4 Zoll mehr Regen fallen, als in der erstern 4 Zoll weniger als mittlere Regenwasser fallen, was zusammen 8 Zoll Unterschied beträgt, übereinstimmend mit der Tabelle.

Albanien fand Hughes (Travels II. 263) einen öden Platz, auf welchem brenzlich riechende Dünste aus Spalten des Bodens aufsteigen, die sich bei Annäherung einer Fackel entzündeten und dann eine Zeitlang lebhaft fortbrannten. Aus den daselbst übrigen Ruinen konnte man schliessen, dass hier das Orakel der Apolloniaten *Nymphäon* gewesen, welches Dio Cassius XII. 45 beschreibt. In der Nähe wird Steinpech in grosser Menge gegraben.

An andern heiligen Orten Griechenlands, wie zu Delphi und Dodona, wo mineralische Dünste zu Orakeln Anlass gegeben, sind diese Dünste jetzt verschwunden. In der Höhe am Parnass, wo sich die Ueberbleibsel des Delphischen Orakels finden, scheint das berühmte Foramen (wo kohlsaures Gas aus dem Kalkgebirge heraufstieg) absichtlich zugeworfen zu seyn, und statt der Quellen mit brennbaren Dünsten zu Dodona (s. Plin. hist. nat. II. 104) findet man jetzt ohnweit Joannina neben den Ueberbleibseln des Tempels einen Sumpf.

Das Wasser des griechischen *Acherons* (jetzt *Suli*) ist nicht mehr bitter, sondern von frischem angenehmen Geschmack; nur in der Gegend, wo der trübe *Cocytus* (jetzt *Baba*) einströmt, bildet er ein stehendes Wasser, welches zwar keine tödtenden Dünste, aber doch eine ungesunde Luft (Malaria) verbreitet, weshalb die in der Ebene Phanari wohnenden albanesischen Bauern ein bleiches und abgezehrttes Ansehen haben.

Aus Hughes Travels II. 314.

Morier über einen steinbildenden See in Persien.

Morier erzählt in dem *Second Journey through Persia* S. 284 Folgendes:

„Bei dem Dorfe Schiramin (ohnweit Tabriz in Persien) befindet sich eine eisenhaltige Quelle und nicht weit davon ein merkwürdiger See, dessen Wasser einen schönen durchsichtigen Stein, den Tabriz-Marmor hervorbringt, womit man die Persischen Palläste schmückt. Der See besteht aus mehreren zusammenhängenden Teichen und hat etwa eine halbe (englische) Meile im Umfang: er kündigt sich schon in der Ferne durch verworrene Haufen von dem Steine an, die beim Brechen aufgeworfen. Es gehört dieser steinbildende See zu den interessantesten Merkwürdigkeiten Persiens für den Naturforscher.

Wenn man sich dem Orte nähert, so merkt man an den Tönen der Fußstritte, daß der Boden hohl ist, und zwischen den Spalten des Bodens dringt ein starkkriechender mineralischer Duſt hervor. Alles umher ist öde und von kalkigem Ansehen. Man kann hier die Steinbildung durch alle ihre Stufen verfolgen. An einigen Stellen ist das Wasser völlig klar, an andern schon dick und trübe, an andern wieder schwärzlich und zuletzt ganz weiß, wie gefroren. Wirklich erscheinen einige Teiche wie mit Eis überzogen; und wenn man einen Stein darauf wirft, so bricht oft der Ueberzug durch und schwärzliches Wasser dringt hervor. An andern festern Stellen kann man sicher und trocknen Fußes hinüber gehen: an diesen dickern Krusten sieht man die Struktur des Steines deutlich: er besteht aus dicht übereinander lie-

genden Schichten von der Stärke des groben Papiers. An einigen Orten, wo das Wasser unmittelbar aus dem Boden quillt, setzt es rundliche Versteinerungen wie Tropfen ab, welche zuweilen Erdtheilchen von dem Grunde eingeschlossen enthalten.

Die Steinmassen sind durchsichtig und zuweilen schön gefärbt mit grünen, rothen und blauen Streifen. Sie lassen sich in grofse Tafeln spalten und nehmen eine gute Politur an.

Ueber die Gränze des Vorkommens der Fische in hohen Gegenden.

In den Gewässern der Pyreneen kommen nach Ramond bei 1000 bis 1162 Toisen Höhe an Fischen nur noch 5 Forellenarten (*Salmo Trutta*, *Fario*, *alpinus*) vor; weiter hinauf verschwinden alle Fische. Auch die Wassersalamander hören bei 1292 Toisen auf. Vielleicht weil die zahlreichen höheren Seen meist die Hälfte des Jahrs gänzlich mit Eis verschlossen sind.

Dafs indeß die Kälte nicht die einzige Ursache des Verschwindens der Fische in den Höhen ist, geht daraus hervor, dafs nach Humboldt in den Aequatorialgegenden von Amerika, wo die mittlere Temperatur 0° C. oder Frosttemperatur 1500 Toisen höher als auf den Pyreneen anfängt, die Fische in den Seen und Bächen weit früher aufhören. Auf den Anden findet man keine Forellen; bei 1400 bis 1500 Toisen trifft man noch Pöcilien, Pimeloden und die höchst sonderbaren neuen Formen *Eremophilus* und *Astroblepus*. Bei 1800 bis 1900 Toisen, wo die mitt-

lere Temperatur noch $+ 9^{\circ},5$ C. ist, und die meisten Seen fast das ganze Jahr nicht zufrieren, hören unter dem Aequator schon alle Fische auf, mit Ausnahme der merkwürdigen Prennadillas (*Pimelodes Cyclopum*), welche bei den, allen Ausbrüchen der Vulkane Cotopaxi und Tunguragua vorhergehenden Erdbeben zu Tausenden, todt und mit thonigem Schlamm umhüllt, ausgeworfen werden aus Spalten bei mehr als 2500 Toisen Höhe. Diese Fische leben aber in unterirdischen Seen, und nach den Aussagen der Einwohner kann man sie zwischen Otavalo und San Pablo, z. B. in dem Desague de Peguchi nur in sehr dunklen Nächten fangen. Aus den Höhlen des Vulkans Imbabaru kommen sie nicht hervor, so lange der Mond über dem Horizonte steht.

Aus den Ann. de Ch. 1822. März.

Fortbewegung von Geschieben durch Eis.

An dem Huronsee in Nordamerika sieht man noch jetzt, wie große Geschiebe in weite Entfernungen fortgeführt werden. Das Grundeis umgiebt nämlich die an dem Rande und den seichten Stellen des Sees befindlichen Felsstücke von Granit und Grünstein, hebt sie hervor, und versetzt, vom Winde oder einer Strömung getrieben, auf diese Weise oft Massen von mehreren Ellen (some yards) Durchmesser an entfernte, meist entgegengesetzte Stellen des Ufers, besonders nach Süden, wodurch die Gestalt des Sees und seiner kleinen Inseln verändert wird.

Aus Sillimans J. III. 256.

Färbung des Marmors.

Die Alten wußten dem Marmor verschiedene Farben zu geben, die so tief eingedrungen, so lebhaft und so dauerhaft sind, daß man das Verfahren sich nicht erklären konnte. Hierüber giebt Ripetti in seiner 1821 zu Florenz erschienenen Schrift *Sopra l'alpe apuana e i marmi di Carrara* einigen Aufschluß. Unter den verschiedenen Marmorsorten von Carrara ist nämlich der in dem Bruche di Betogli vorzüglich feinkörnig und blendend weiß, aber auch ungemein veränderlich. An die Luft gebracht, verliert er in wenigen Monaten einen Theil seines Wassers und seiner Kohlensäure (?), wird spröde und specifisch leichter, und in 2 Jahren erleidet er einen Verlust von 7 Procent. Die Bildhauer nennen ihn wegen seiner Eigenschaft leicht zu zersplittern, zerbrannten Marmor (*M. concotto* oder *Salone*). Diesem Uebel wissen sie zum Theil durch Einreiben von Lauch oder Wolfsmilch (*Euphorbia characias* L.) abzuhelpen, meist aber benutzen sie es, um dem Marmor Farben zu geben, welche derselbe begierig einsaugt. Solche aus diesem Marmor gefertigte und mit Hülfe des Feuers mit Farben durchdrungene Bilder, Früchte u. s. w. haben ein lebhaftes Ansehen, und gleichen an dauerhafter Farbe den am Tempel der Nemesis zu Ramno und anderwärts gefundenen bunten Marmormalereien.

Klapperschlangenknochen in einer Höhle.

Bei Erbauung des Collegiums zu Princetown in Nordamerika 1743 hat man in der Höhle eines Stein-

bruches vollständige Skelette von Klapperschlangen in solcher Menge gefunden, daß man mehrere Wagen damit beladete, sie fortzuschaffen. Nun aber hat man seit undenklichen Zeiten in dieser Gegend nichts von Klapperschlangen gehört: so wie sie sich aber anderwärts bei zunehmender Bevölkerung in wilde Oerter zurückgezogen, so scheinen sie auch hier ehemals gelebt zu haben. Die Höhle, worin sie sich vielleicht bei Annäherung ihres Todes oder um ihren Winterschlaf zu halten, begaben, befand sich in einem Schieferthon (Argillite), und scheint durch einen Zufall verschlossen worden zu seyn.

Bei dieser Gelegenheit bemerkt Prof. J. Green in Silliman's Amer. Journ. 1821. Febr., daß die Klapperschlangen sich zum Winterschlaf anschicken, wenn die Blätter der weißen Esche (*Fraxinus discolor*) fallen, indem nach einer Volkssage diese Blätter ihnen giftig seyn sollen, weshalb diese Blätter vielleicht als Gegengift gegen den Klapperschlangenbiss dienen könnten.

Wirkung des Erdbebens auf eine Quelle.

In Schoolkrafts Beschreibung der Bleibergwerke am Missouri (Silliman's Amer. Journ. III. 69) findet sich die Nachricht, daß während des Erdbebens 1812 in Nordamerika in den Elliotsgruben eine Quelle plötzlich heiß und trübe geworden, darauf aber nach einigen Tagen ausgetrocknet und seit der Zeit nicht wieder erschienen sey, und daß ebendasselbst die Bergleute noch häufig plötzliche Erleuchtungen am Abend bemerken. Das herrschende Gebirge ist ein Kalkstein.

Umwandlung von Eisen in Graphit.

Nach Silliman (Amer. Journ. IV. 178) fand man neulich zu Newhafen an sumpfigen Stellen des Hafens alte eiserne Kanonenkugeln, welche an einigen Stellen graphitartig geworden waren: die Substanz war nämlich schwarz, von krystallinischem Korn, weich und etwas fettig anzufühlen, und man konnte damit schreiben und Stahl poliren. Doch wurde sie vom Magnet angezogen und löste sich in Schwefelsäure auf mit Zurücklassung von Kohle.

An einer dieser eisernen Kugeln fand man Muscheln festsitzen und bemerkte, daß grade an den Stellen, wo sie festsassen, die Kugeln fast bis auf die Mitte (es waren sechspfündige) in eine solche weiche graphitartige Substanz verwandelt waren. Es scheint also außer dem morastigen Boden die langdauernde Einwirkung dieser Thiere eine solche Zersetzung des Eisens hervorgebracht zu haben. Die Kugeln rührten vom Amerikanischen Kriege 1779 her.

Darstellung des Nickels.

Nicholas Mill giebt in den Ann. of Philos. 1822. März, folgendes Verfahren an, Kohlennickel und daraus wieder reines Nickel darzustellen:

„Feingepülvertes und mit Kohle gemengtes Arsenik- oder Schwefelnickel glühe heftig zwei Stunden lang in einem flachen Tiegel; blase dann davon ab die Kohle mit einem Handgebläse und löse die geschmolzene Masse auf in Salpetersäure. Laß abdampfen und crystallisiren. Man erhält nun grüne

vierseitige Krystalle. Hebe diese sorgfältig heraus, löse sie auf in Wasser, laß wieder crystallisiren, und schmelze sie mit etwas Borax und Kohlenpulver eine Viertelstunde lang in starker Rothglühhitze. Wenn nun nach dem Erkalten der Tiegel zerbrochen wird, so findet sich unter dem Borax ein glänzender Regulus, welcher magnetisch und somit frei von Arsenik ist. Dieses Kohlennickel ist spröde und nicht sehr strengflüssig; vor dem Knallgebläse wird es dehnbar. Da es aber gewöhnlich noch Kupfer und Eisen enthält, so löse dasselbe in Salpetersäure auf, neutralisire die Auflösung und fälle sie mit Kalilösung. Den Niederschlag löse wieder auf mit Ammonium, sättige den Ueberschuß an Alkali mit Salpetersäure und fälle das Kupfer und Eisen mit einer Zinkstange. Jetzt ist höchstens noch etwas Kobalt zurückgeblieben; um dieses auszuschcheiden, fälle die Auflösung mit Kalilösung, worauf der Kobalt aufgelöst bleibt. Dies letzte Präcipitat mit Borax bei 160° W. reducirt, giebt reines Nickel (?).“

Talk - Marmor.

Neben dem bekannten Bittererdehydrat in dem Serpentin zu Hoboken in Nordamerika findet sich in Lagern ein festeres Talkfossil von lebhaft weißer Farbe, feinkörniger Structur, und splittrigem, ins Muschlige sich neigendem Bruch. Die festesten Stücke schlagen Feuer. In Höhlungen desselben finden sich kleine durchsichtige Krystalle, welche unter dem Mikroskop als lange sechsseitige Säulen mit ungleichen Seitenflächen und undeutlicher Abstumpfung erscheinen. Spec. Gew. 2,88. Die Analyse gab

Bittererde	44,00
Kohlensäure und Wasser	50,00
Kalk	3,50
Kiesel	2,00
Eisenoxydul	0,50
	<hr/>
	100.

Dieses von seiner Aehnlichkeit mit dem Marmor von Th. Nuttal in Silliman's Am. J. 1821. Oct. Talk-Marmor (Magnesian marble) genannte Talkfossil geht allmählig in ein grünes Fossil über, welches 48 Pc. Kalk enthält und vom Serpentin kaum zu unterscheiden ist.

Nemalit.

So nennt Th. Nuttal in Silliman's Americ. J. 1821. Oct. einen Magnesit aus dem Serpentinegebirge zu Hoboken in New-Yersey, welcher eine täuschende Aehnlichkeit mit Amianth hat. Er besteht nämlich aus biegsamen, silberglänzenden, blafsblauen Fasern, welche jedoch weit spröder sind als die des Asbests, auch in der Lichtflamme zerreiblich werden, und eine lichtbraune Farbe von Eisenoxyd annehmen. In Säuren löst das Fossil sich fast gänzlich auf, und zwar ohne merkliches Aufbrausen. In der Glühhitze verliert es 30 Pc. und beim Zusatz von Schwefelsäure verwandelt es sich in Bittersalz, bis auf einen Rückstand, welcher 1 Pc. Kalk und 5 Pc. Eisenoxydul entspricht. Es phosphorescirt beim Reiben mit dem Stahle mit gelblichem Lichte, wie der gemeine Magnesit. Spec. Gew. 2,44.

Rechnet man den Glühungsverlust als Kohlensäure, so ist dieses Talkfossil ein Magnesit mit Ueberschuß an Talkerde, und kann *fasriger-* oder *Asbest-Magnesit* genannt werden.

Bemerkungen über den Torf, von Pfaff.

Merkwürdig und wesentlich abweichend von dem der Steinkohlen ist das Verhalten des Torfs gegen verschiedene chemische Wirkungsmittel, und führt, auf den Begriff einer eigenthümlichen *Torfsubstanz*, gleichsam als eines besondern nähern Princip. In ihrem unveränderten Zustande characterisirt sich diese Torfsubstanz durch ihre Unverwesbarkeit, ihre Unauflöslichkeit im Wasser, ihre leichte und vollkommene Auflöslichkeit nicht allein im ätzen- den, sondern auch im kohlensäuerlichen Kali, die geringe Einwirkung selbst einer Salpetersäure von 30° auf den Torf. Nach Einhofs Versuchen hängt dem Torfe (wenigstens dem von ihm untersuchten) eine Säure sehr hartnäckig an, die das Lackmuspapier stark röthet, durch Wasser aber demselben nicht entzogen werden kann, und sich als *Phosphorsäure* zu erkennen gab. Eigentlichen *erdharzigen* Stoff enthält der Torf nicht, wenigstens zieht so wenig Alkohol als Steinöl nichts daraus aus. (Sollte Torf wirklich zum Gerben des Leders mit beitragen, wie Resch [bei Scherer VI. 495] gefunden haben will, so müßte er eine Art Gerbestoff enthalten. Dies erinnert an die künstliche Erzeugung des Gerbestoffs durch Oxydation der Kohle. Gibt es vielleicht Torf, welcher in seiner Bildung durch eine

ähnliche Oxydation eine solche Beschaffenheit erhalten hat? Man hat auch in neueren Zeiten Jode in Torf finden wollen; ich habe vergeblich darnach gesucht).

Sehr merkwürdig ist der gänzliche Mangel an *Kali* in der Asche des Torfs, wie sich sowohl aus den Versuchen jener Chemiker, als aus meinen mit den meisten Holsteinschen Torfarten angestellten Versuchen ergibt. Ist das Kali bloß ausgewaschen oder durch einen galvanischen Proceß fortgeführt worden? Uebrigens variirt die Asche des Torfs sowohl nach ihrer Menge (für den vollkommen getrockneten Torf berechnet von 1 bis 12 Pc.) als nach ihrer Beschaffenheit. Einhof fand in 200 Granen der Asche einer Torfart 30 $\frac{1}{2}$ Gr. Kalkerde, 41 Thonerde, 11 Eisenoxyd, 82 Kieselerde, 50 phosphorsauren Kalk, und 6 Kochsalz und Gyps, in einer andern Torfasche dieselben Bestandtheile, nur in etwas veränderten Verhältnissen. Ganz dieselben Bestandtheile fand ich auch in den Holsteinischen Torfarten. Nur eine Torfart, die eine vollkommen weisse Asche gab, enthielt kein Eisenoxyd, aber vielen kohlsauren Kalk, Kieselerde, phosphorsauren Kalk, etwas Talkerde, Gyps und kleine Spuren von salzsauren und schwefelsauren auflöslichen Salzen. Uebrigens variirt das spec. Gew. der Holsteinischen Torfarten von 0,3 bis 0,9. — Will man den Torf als Dünger anwenden, so muß man ihn mit gebranntem Kalke versetzen, um seine Zersetzung zu bewirken.

Aus Pfaff's analyt. Chemie II. 175.

Ueber Auflöslichkeit des Kobalts in Ammonium.

Ich habe mehrere Versuche angestellt, sagt Pfaff in seiner Analytischen Chemie II. 422, um das Verhalten des Kobaltoxyds gegen das Ammoniak aufzuklären, da hierüber noch Widersprüche stattfinden. Mir scheint eine höhere Oxydation des Kobalts erforderlich zu seyn, um sich in Ammoniak aufzulösen. Wenn man eine salpetersaure oder salzsaure Kobaltauflösung, die man vorher aufgekocht und in einem wohl verschlossenen Glase hat erkalten lassen, in eine Retorte gießt, deren Ende durch eine unter einem Winkel gebogene Röhre in Oel taucht, und nun durch die Oeffnung im Bauch der Retorte vorsichtig Ammoniak über die Auflösung bringt, sogleich verschließt und dann umschüttelt, um die Niederschlagung zu bewirken, so löst sich der Niederschlag nun allmählig auf und das Oel steigt in der Röhre in die Höhe. Säure zu der ammoniakalischen Auflösung hinzugefügt, scheidet seladongrünes Oxyd ab. Die Auflösung dieses Oxyds in Ammoniak ist mehr braunroth, die des kohlensauren Kobaltoxyds im kohlensauren Ammoniak kermesinroth.

Strontianfeuerwerk.

Das schöne Rothfeuer, welches man jetzt häufig in Schauspielen abbrennt, wird nach Ure's Dict. of chem. Art. Strontia aus folgenden Ingredienzien bereitet:

- 40 trockner Strontiansalpeter,
- 13 Schwefelblumen,
- 5 chlorinsaures Kali,
- 4 Schwefelantimon.

Das chlorinsaure Kali und das Schwefelantimon müssen jedes besonders in einem Mörser gepulvert und dann auf Papier vermengt werden, worauf man die andern beiden, ebenfalls vorher einzeln gepulverten Bestandtheile hinzumengt. Wenn es recht lebhaft brennen soll, versetzt man den Spießglanz mit etwas Realgar, oder man setzt auch wohl etwas ein wenig fein gepulverte Kohle oder Lampenschwarz hinzu.

Auflöslichkeit der Erden mit Zucker.

Ueber die Eigenschaft des Zuckers, die Auflöslichkeit verschiedener Erden zu befördern, stellte W. Ramsay zu Glasgow nach Ure's Dict. of Ch. Art. Sugar eine Reihe Versuche an, welche nachstehende Resultate gaben:

Zucker in Wasser bei 50° F. aufgelöst, kann die Hälfte seines Gewichts Kalkerde auflösen, und giebt damit eine schöne hellweingelbe Flüssigkeit, welche den Geschmack von frischgelöschten Kalk hat. Diese Auflösung wird gefällt durch Kohlensäure, Citronensäure, Weinsteinensäure, Schwefelsäure und Kleesäure; und zersetzt auf dem Wege doppelter Verwandtschaft durch ätzendes und kohlen-saures Kali und Natron, durch citronensaures, weinstein-saures und kleesaures Kali u. s. w.

Gleiche Gewichte von Zucker und Strontian-erde lösen sich in siedendem Wasser auf und bleiben darin bei 50° F. aufgelöst. Wenn man die bei der Erkaltung der Auflösung sich absetzenden Krystalle der Atmosphäre aussetzt, so ziehen sie Kohlensäure an und effloresciren.

Die Auflösung der Strontianerde in Zucker hat ebenfalls eine schöne hellweingelbe Farbe und schmeckt eigenthümlich ätzend. Sie wird gefällt und zersetzt, wie die vorige Kalkzuckerauflösung.

Die Auflösung der Bittererde in Zuckerwasser ist rein weiß und schmeckt nicht sehr verschieden von bloßer Zuckerauflösung, nur noch milder und angenehmer. Wenn man die Auflösung in verstopften Flaschen einige Monate hinstellt, so scheint sich alle Bittererde wieder auszuscheiden.

Frische Alaunerde wird nur in sehr geringer Menge von Zuckerwasser aufgelöst.

Der Rohzucker läßt bekanntlich bei der Auflösung oft eine beträchtliche Menge graulichweißer Substanz zurück: dies ist der bei der Klärung des Zuckersafts aufgelöste Kalk, welcher durch Anziehung von Kohlensäure unauflöslich geworden. Diese Kohlensäure wird aber nicht bloß aus der Atmosphäre eingesogen, sondern auch aus dem Zucker aufgenommen, wie eine Auflösung von Kalkerde in Zuckerwasser beweist, welche nach und nach einen gelblichweißen kohlensauren Kalk absetzt, auch wenn man sie in Flaschen luftdicht verschließt.

Englische Bleicherey.

Ein geschickter Bleicher zu Glasgow beschreibt in Ure's Dict. of Chem. Art. Bleaching sein Verfahren mit dem Muslin folgender Maasse:

„Beim Gähren des Muslingutes umgeben wir es mit unsern schon gebrauchten Laugen (we surround them with our spent leys) bei einer Temperatur von

200 bis 150° F., je nachdem das Wetter ist, und lassen es 36 Stunden lang gähren. Beim Sieden von 112 Pfund oder 112 Stücken ellenbreiten Muslins gebrauchen wir 6 oder 7 Pfund Asche und 2 Pfund weiche Seife (soft soap), und lassen 6 Stunden lang sieden. Dann waschen wir das Gut und kochen es wieder mit 5 Pf. Asche und 2 Pf. weicher Seife und zwar 5 Stunden lang. Nach dem Waschen mit Wasser wird es dann in eine Auflösung von Kalkchlorid (Bleichpulver) von 5 Grad (von 1,005 spec. Gewicht) getaucht und darin 6 bis 12 Stunden gelassen, worauf wir es wieder waschen und es in verdünnte Schwefelsäure von 3 1/2 Grad nach Twaddle's Hydrometer (von 1,0175 spec. Gewicht) eintauchen, worin es eine Stunde lang bleibt. Nun waschen wir es recht wohl und sieden es mit 2 1/2 Pf. Asche und 2 Pf. Seife eine halbe Stunde, worauf es wieder gewaschen und von neuem in eine Bleichpulverauflösung, diesmal aber in eine um mehr als die Hälfte stärkere (von 3 Gr.) getaucht und darin 6 Stunden lang gelassen wird. Dann wieder gewaschen und getaucht in eine noch mehr verdünnte Schwefelsäure von nur 1,015 spec. Gew. Wenn der Muslin grob ist, so muß er noch einmal gekocht, gewaschen und gesäuert werden. Zuletzt muß man ihn besonders gut auswaschen, ehe er gestärkt wird.“

Wirkung der Wärme auf Kautschuk.

Gough, ein blinder aber scharfsinniger Naturforscher zu Kendal, theils in Thomson's Syst. of Chem. 6. Ed. IV. 173. folgende Beobachtung über

eine auffallende Wärmeerscheinung am Kautschuk mit:

Einen Streifen Kautschuk von 2 bis 3 Zoll Länge und einigen Linien Breite und Dicke lege man in warmes Wasser bis es ganz biegsam wird; dann halte man es bloß ausgebreitet mit den beiden Händen an die Lippe, um an dem Rande die Temperatur zu bemerken. Nun entferne man es etwas von den Lippen und spanne es stark auseinander; bringt man es nun wieder an die Lippen, welche für die Wärme sehr empfindlich sind, so wird man eine beträchtliche Erhöhung der Temperatur bemerken. Läßt man das Kautschuk wieder in den vorigen Zustand zurückkehren, so fängt sogleich seine Temperatur an zu sinken.

Wenn man es wieder auseinander spannt, und dann in kaltes Wasser getaucht darin etwa eine Minute lang gespannt hält, so findet man es beim Loslassen weit weniger elastisch: es kehrt nämlich nicht wieder in seine anfängliche Gestalt zurück. Wird es aber in warmes getaucht oder eine Zeitlang in der geschlossenen Hand warm gehalten, so zieht es sich wieder zusammen und nimmt seine vorigen Dimensionen wieder ein.

In diesen Wärmephänomenen verhält sich das Kautschuk fast wie die Metalle: bei seiner Dehnung entwickelt sich Wärme, und durch Wärme wird seine Dehnbarkeit vermehrt.

Thomsons Analyse des Kautschuks.

Ein Gran Kautschuk durch eine rothglühende kupferne Röhre mit Kupferoxyd getrieben, gab 4,69 engl. Kubikzoll Kohlensäure mit, 0,8 Gran Wasser, und nichts weiter. (Es enthält also kein Stickstoff, wie man nach Fourcroy's Angabe, daß die Destillation des Kautschuks Ammoniak liefere, glauben sollte). Nun aber befinden sich in 4,69 Cubikzoll Kohlensäure an Kohlenstoff . . . 0,593 Gr. und in 0,8 Gr. Wasser an Hydrogen . . . 0,089 -

0,682

Fehlen . . . 0,318

1,000

Das Fehlende ist als Oxygen anzusehen.

Aus Thomson's Syst. of Chem. 6. Ed. IV. 175.

Sassafrasbaum auf Sumatra.

Dr. W. Jack von Aberdeen, der sich jetzt auf Sumatra befindet, hat daselbst nach dem Edinb. Journ. XII. 398 außer mehrern andern merkwürdigen Pflanzen auch einen neuen Sassafrasbaum gefunden und *Laurus Parthenoxylon* genannt. Die Frucht desselben hat einen starken balsamischen Geruch und giebt ein Oel, das für rheumatische Beschwerden besonders heilsam gehalten wird. Den Aufguss der Wurzel trinkt man wie den des Sassafras, womit die Eigenschaften der Wurzel übereinkommen. Das Holz ist fest und dauerhaft, wenn es vor Feuchtigkeit bewahrt wird.

Analyse der Wurzel des Polypodium Filix mas L.

Nach Dr. von Gebhard's Diss. sistens analys. chem. rad. Filicis maris. Kiel. 1821 enthält diese Wurzel in 2 Unzen

Grünes fettes ranziges Oel	.	.	—	Quent.	36	Gr.
Balsamharz mit etwas grünen Oel	—	—	—	—	40	—
Süßen Extractivstoff	.	.	3	—	35	—
Gerbstoff	.	.	1	—	5	—
Gewöhnlichen Extractivstoff mit et-						
was Gerbstoff und etwas süßen						
Extractivstoff	.	.	—	—	22	—
Verhärtetes Eiweiß mit etwas Stärk-						
mehl	.	.	—	—	50	—
Stärkmehl	.	.	1	—	8	—
Wurzelfaser	.	.	7	—	24	—
						2 Unzen.

Bei der Einäschèrung gaben 2 Unzen der Wurzel nicht mehr als 18 Gr. Asche, wovon Wasser nur $1\frac{1}{2}$ Gr. auszog, die aus kohlensaurem Kali, etwas salzsaurem Kali und schwefelsaurem Kali bestanden. Das Unaufgelöste verhielt sich als Gyps, kohlensauren Kalk, Thonerde, Kieselerde und Eisenoxyd.

Diese Bestandtheile kommen im Wesentlichen mit den von Bucholz (Alm. für Scheidekünstler 1813. S. 1.) in der Rad. Pol. vulg. gefundenen überein. Besonders merkwürdig ist das eigenthümliche *grüne fette ranzige Oel*, wovon die Wirksamkeit dieser Wurzeln gegen den Bandwurm abzuhängen scheint.

Neues Kohlenhydriodid.

Diese Verbindung von Jodin mit Kohle und Wasserstoff wird nach Serulas in den Ann. de Ch. XX. 165. auf folgende Weise hereitet:

Man löse Jodin in Alkohol von wenigstens 36° B. bis zur Sättigung auf und setze dazu nach und nach Kalium unter Umschütteln, solange bis die Auflösung beinahe entfärbt ist. Wenn man nun die Auflösung mit Wasser verdünnt, so trübt sie sich, wird dick und treibt gelbliche Flocken an die Oberfläche, während andere sich niederschlagen. Die gelbliche Substanz ist die neue Verbindung. Sie wird auf Filter gebracht und mit kaltem Wasser gewaschen. Will man sie krystallisirt haben, so löst man sie wieder in Alkohol auf und läßt die Auflösung in flachen Gefäßen von selbst abdampfen. Dabei färbt sich aber die Flüssigkeit, indem sich ein Theil der Verbindung zersetzt.

Bei der Bildung dieses Hydriodids entwickelt sich kein Gas, auch entflammt sich das Kalium an der Oberfläche des Alkohols nicht leicht. Es bildet sich dabei ein Kaliumiodid, das man durch Wasser abscheiden kann. Mit Aether oder süßem Weinöl statt des Alkohols diese Verbindung darzustellen, wollte nicht gelingen.

Dieser neue und ohnstreitig eigenthümliche Körper bildet kleine Schuppen von Perlmutterglanz und schwefelgelber Farbe; ist zerreiblich und sanft anzufühlen. Zwischen den Fingern gerieben verbreitet er einen aromatischen Geruch. Im festen Zustande hat er keinen Geschmack, aber in Alkohol

aufgelöst schmeckt er süßlich wie Zucker. Schon in geringer Wärme zersetzt er sich: das Jodin verflüchtigt sich und Kohle bleibt zurück, während das von Faraday entdeckte Kohlenhydräodid eine hohe Temperatur aushält und sich ohne Veränderung verflüchtigt. Im Wasser löst sich diese Verbindung sehr wenig auf, desto reichlicher in Alkohol, woran sie durch Wasser gefällt wird. Ueber Quecksilber unter einer Glocke erhitzt giebt sie rothes Quecksilberiodid, die Kohle sondert sich ab und Gas entwickelt sich. Eine bestimmte Analyse fehlt noch.

Kupferammoniet nach Fusinieri.

Als Fusinieri zu Vicenza, bei seinen vielseitigen Untersuchungen über die Wirkung der Gase auf Metalle, Kupferdrath in einer mit trockenem Ammonium gefüllten Glasröhre mehrere Stunden lang erhitzte, so erfolgte eine beträchtliche Verminderung des Gasvolums und das Kupfer nahm eine blasse Farbe an, während sich an den Wänden der Röhre ein metallischer Ueberzug von gleicher Farbe bildete. Sowohl der Kupferdrath als das verflüchtigte Kupfer wurden beim Benetzen mit Wasser azurblau. Es scheint sich hiernach das Kupfer, ohne vorangegangene Oxydation mit dem Ammonium zu einer metalloidischen Substanz (Ammoniet) zu verbinden, welche in der Hitze flüchtig ist, und sich im Wasser zu dem bekannten Kupferoxyd - Ammonium zersetzt. Es erinnert hiebei Configliachi an Girtanners Aeußerungen über die mysteriöse Natur des Stick-

stoffs in den Ann. de ch. XXXIV. 4., und an das Ammoniumamalgam.

Aus dem Giorn. di Fisica V. 141.

Prüfung auf Bittererde nach Wollaston.

Von der Auflösung, die man auf Bittererde prüfen will, gieße man eine dünne Schicht auf eine Glasplatte, und schreibe darauf mit einer Glasröhre irgend einige Züge, z. B. das Wort Magnesia. Ist diese Substanz anwesend, so wird man das Wort in sehr deutlichen weißen Zügen lesen können; im Gegentheil aber wird man nichts deutlich sehen.

Aus den Ann. de Ch. XX. 103.

Electrisches Licht im luftleeren Raume.

In dem leeren Raume über Quecksilber hängt die Stärke des electrischen Lichts nach Hy, Davy's Versuchen in den Ann. de ch. XX. 168. von der Temperatur ab: war die Glasröhre sehr erhitzt, so erschien es lebhaft grün, beim Erkalten ward es immer schwächer und in einer künstlichen Kälte von 20° F. unter 0 kaum noch sichtbar in tiefer Dunkelheit. Wenn man kochendes Quecksilber in dem leeren Raume schüttelt, so kann man die durch Friction erregten electrischen Funken bei Tage lebhaft glänzen sehen.

In dem Raume über siedender Antimonbutter waren die durchgeleiteten elektrischen Funken lebhaft weiß, über siedendem Olivenöl roth ins Purpurfarbne, wonach also das Licht auch von den Sperrmitteln abhieng. Es überzeugte sich nämlich

Davy, daß der sogenannte leere Raum zwar luftleer, aber keinesweges frei von Dämpfen ist, und daß insbesondere über dem Quecksilber sich das Metall im elastischen Zustande befindet. Selbst über Wismuthamalgam und schmelzenden Zinn konnte kein ganz leerer Raum dargestellt werden.

Ueber Magnetismus des heißen Eisens.

Hr. Barlow, Prof. an der Militärschule zu Woolwich, hat nach dem Edinb. Journ. XII. 56. sehr merkwürdige Beobachtungen über stark erhitztes Eisen in magnetischer Hinsicht gemacht. Die angewandten Eisenstangen waren Parallelepipedes von 25 Zoll Länge und $1\frac{1}{4}$ Zoll Seitendurchmesser. Man legte sie in den magnetischen Meridian, unter den Winkel der Inclinationsnadel und in 5 bis 9 Zoll Entfernung von einer horizontalen Boussole. Die Resultate sind folgende:

Die bis zum Weißglühen erhitzte Eisenstange wirkt nicht auf die horizontale Magnetnadel; die magnetische Wirkung ist aber sehr stark, wenn die Stange nur bis zum Blutrothglühen erhitzt wird. In den Temperaturen zwischen dem gewöhnlichen Rothglühen und dem Hochroth kehrt sich die Wirkung um. Wenn man z. B. die Boussole und die Stange so legt, daß das Nordende der Nadel vom kalten Eisen angezogen wird, so zieht dasselbe Eisen, bis zum Hellrothglühen erhitzt, das Südende an. Läßt man es erkalten, so tritt beim Dunkelrothglühen die Anziehung für Norden wieder ein.

Neueste Schallversuche.

Auf Laplace's Vorschlag liefs neuerlich das Bureau des Longitudes durch eine Commission, welche aus Arago, Prony, Bouvard und Mathieu bestand und woran sich Humboldt und Gay-Lussac anschlossen, Versuche über die Geschwindigkeit des Schalls anstellen. Es wurden gleichzeitig Sechspfünder abgebrannt zu Villejuif und Monthlery bei Paris, in einer Entfernung von 9549,6 Toisen. Der Schall durchlief diese Entfernung im Mittel bei 16,5 Cent. Therm., 59° Hygr. und 755,6 Met. Bar. in 54,6 Sexagesimalsecunden, woraus nach den nöthigen Correkturen die Schallgeschwindigkeit bei + 10° C. zu 173,01 Toisen = 337,2 Met. bestimmt wurde. Die Versuche der Akademie im Jahre 1738 hatten 173,84 Toisen gegeben.

Ein von Gay-Lussac und Bouvard besonders angestellter Versuch gab eine etwas grössere Geschwindigkeit, nämlich für die obige Entfernung nur 54,3 Sec. Zeit.

Ann. de ch. XX. 210.

Brewsters monochromatische Lampe.

Am 15. April d. J. beschrieb Dr. Brewster in der K. Soc. zu Edinburg seine monochromatische Lampe und die damit angestellten Beobachtungen über die Zusammensetzung der verschiedenen Flammen, wie sie durch Reflexion, Refraction und Brennen entstehen. Die Lampe ist so eingerichtet, daß sie Gegenstände mit einer homogenen Flamme erleuchtet. Wenn mikroskopische Gegenstände dadurch erleucht-

tet werden, so erhält man eine Deutlichkeit und Klarheit, wie sie durch kein gewöhnliches Mikroskop erreicht wird, und man kann damit zarte feine Structuren und kleine Organisationen entdecken, welche der Beobachtung bei gemeinem Lichte entgehen. Sie dient zu verschiedenen sowohl praktischen als wissenschaftlichen Zwecken, vorzüglich aber zur Messung kleiner optischer Phänomene, wie der einfachen und doppelten Brechung und Polarisation, und der periodischen Farben. Da das gelbe Licht dieser Lampe einen unveränderlichen Charakter hat, so wird man jene und andere Phänomene darin nach bestimmten Maafstabe angeben können, und überhaupt die Beobachtungen in den hellsten Strahlen des Spectrums anstellen, und auf Strahlen von mittlerer Brechbarkeit reduciren können.

Der Erfinder hat damit unter andern gefunden, auf welche Weise das prismatische Spectrum durch die Wirkung verschiedener die Farbe absorbirender Medien verändert und zuletzt aufgehoben wird, so wie auch, daß das gelbe Licht in dem Sonnenspectrum ein abgesondertes und unabhängiges Daseyn hat, wodurch die Angaben von Wollaston und Young widerlegt werden.

Aus dem Edinb. Journ. XIII. 163.

Auswärtige Literatur.

Annals of Philos. 1822. Jun.

Forchhammer über eine vulkanische Eruption in Island (eines neu entstandenen Craters auf dem Eyafjeld-Jöckul, gerade um die Zeit des tiefen Barometerstandes Ende Dec. 1821). — Beaufoy's Beobachtungen über eine Uhr mit hölzernem Pendel. — Sylvester über die Bewegungen, welche durch Verschiedenheit des spec. Gew. der Flüssigkeiten hervorgebracht werden. — Marrat über neutrale Reihen. — Emmet über Anwendung mathematischer Sätze in der Chemie. — Sowerby über den Diaspore (wovon das einzige Exemplar in Lelievre's Besitz ist; — mit Schwefelversuchen von Children). — Herapath über Darstellung des Cadmiums im Großen (durch Aufsammeln der ersten Produkte der Zinksublimation). — Berzelius über die Nickelerze (Schluß). — Taylor über das Ausschmelzen der Zinnerze zu Cornwall. — Berthier über kohlen saure Manganerze (aus den Ann. de Min.). Verh. der Londner Soc. (Knox über den Pechstein und künstlichen Bimstein; — Barlow über die mathematischen Gesetze des Elektromagnetismus). — Geol. Soc. (Wood über die attischen Gebirge; — Rissó über die Gegend von Nizza). — Notizen (Göbel's Analyse der Ameisensäure; Zeise über Boraxsäure; C. G. Gmelin über den Lepidolit und Turmalin; — Daniell's Lampensäure u. s. w.) Bücher (Tredgold's Essay on the strength of Iron etc.)

Philos. Magazin 1822. May.

Farey über die Fundorte der Conchiten in England. — Forstér über das Kautschuk (dessen Dehnbarkeit zu Gefäßen zu benutzen). — Faraday über Kohlenchloride (aus den Transact). — Harvey über Baily's Tafeln. — Kater über die Magnetnadel (aus den Transact). — Murray über seinen Apparat zur Herstellung des Athmens. — Falla über Ackerbau mit dem Spaten. — Bücheranzeigen. — Verhandl. der Londner K. Soc. und der astron. Soc. — Notizen (Erdbeben zu Comrie am 15. April 1822. — Meteore zu Richmond in Nordamerika am 16. März und zu Rhodéz in Frankreich am 9. April 1822.

Ann. de chimie et de phys. 1822.

April. Poisson über die Vertheilung der Wärme in festen Körpern. — Mitscherlich über den Zusammenhang zwischen der Krystallform und den chemischen Verhältnissen (2te Abhandlung: über die Phosphate und Arseniate — aus den Schwed. Abh.). Verh. der Franz. Acad. im März und April (worunter D'ouble über das schwefels. Chinin; Brongniart über fossile Pflanzen; — Navier über Bewegung der Flüssigkeiten; Brochant's geognostische Beobachtungen in Ungarn;

Fresnel über doppelte Refraction; Brogniart über das Vorkommen des Magnesits; Savary's und Ampere's electrom. Vers.; — Oersted erhält einen Preis). — Fischer über die Turkise (aus den Moskauischen Mem.). — Notizen (Gay-Lussac und Welter über die bei Volumänderung der Luft sich entwickelnde Wärme; über den jetzt fortwährenden Rückgang der Magnetsadel; über die Wärme im Innern der Erde; Wirkung der Wärme auf den Rubin). — Berzelius Analyse des efflorescirenden Schwefelkieses. — Sicherung des Eisens vor Roat (durch einen Firniß von Kautschuk).

Bibliothèque universelle 1822. May.

Anzeige des ersten Bandes der Memoirs of the astron. Soc. — Buckland über die zu Kirkdale gefundenen fossilen Knochen (aus den Ann. of Philos.). — Phillips und Faraday über das von Jolin entdeckte Kohlenchlorid (aus den Philos. Transact.). Leonhardt's Oryctognosie (Anzeige und Anzüge; — Schluß). — Auszüge aus Valentin's Voyage medical en Italie. — Bruschetti über die Wasserbauten in Mayland. — Verh. der franz. Acad. — Achtes Schreiben von Pictet aus Florenz. — Gasparin über den Oelbau (Schluß).

Journ. des Savans 1822. Avril.

Tessier über Paris. Betrachtungen über den Vortheil den Vortheil der Maschinen. — Rich's Schreiben aus Mossul und Bagdad an Sacy (geographische Notizen über klassische Gegenden). — Biot über das Erdbeben am 19. Febr. (nebst allgemeinen Betrachtungen). — Verhandl. des K. Instituts. — Neue Bücher (worunter Hay's Crystallographie 4. Voll. in 8 mit 84 Kupfertafeln; — Recueil d'observations etc. redigé par Biot et Arago; — Gillet's technical repository).

Giornale arcad. Roma. 1822.

April. — Auszüge aus Ripetti sopra Palpe apuana e i marmi di Carrara 1821. Firenze. — Anzeige der Memorie di Storia naturale di Ign. Molina (des zu Bologna lebenden amerikanischen Naturforschers; — die hier insbesondere ausgezogene achte Denkschrift handelt vom Walisch). — Pater G. M. Ragona's Leben (geh. zu Toranzo 6. Jan. 1741. In seiner Kindheit getroffen vom Blitz, behielt er bis in sein hohes Alter eine bis zu Convulsionen steigende Empfindlichkeit für Elektricität, womit er sich dennoch vorzüglich beschäftigte. — trat 1760 zu Monza als Theolog und 1766 zu Mailand als Prof. der Physik auf; starb daselbst als Akademiker am 5. März 1822, über 81 Jahre alt).

May. Linotte über die Tiber (hydrotechn.) Cavazzi über die Aegyptische Ruhr (Schluß). Ferni über seine Elementi di fisiologia 1821. — Anzeige der Opuscoli astron. di Calandrelli, Conti et Ricchebach. Roma 1822.

Bibl. ital. 1822. May. Abth. Scienze.

Brocchi über die Vegetation in Calabrien. — Castellani über den Einfluß der Wälder auf das Wasser der Flüsse. — Ueber Düngung durch Kochsalz. — Reynier über den Weinbau der Alten.

A u s z u g
des
meteorologischen Tagebuchs

v o n
C a n o n i c u s H e i n r i c h

in
R e g e n s b u r g.

A u g u s t 1 8 2 2.

Mo- nats- Tag.	B a r o m e t e r.				
	Stunde	Maximum	Stunde	Minimum	Mittel
1	10 A.	27 4, 0 11, 28	2. 4 A.	26 11, 10, 58	27 0
2	4 F.	26 11, 60	6 A.	26 9, 04	26 10,
3	8, 10 A.	27 0, 49	5 F.	26 11, 36	27 0,
4	5 F.	27 0, 19	10 A.	26 10, 32	26 11,
5	10 A.	26 10, 84	5 F. 4 A.	26 9, 73	26 9,
6	10 A.	27 1, 11	5 F.	26 11, 23	27 0,
7	9 A.	27 2, 34	5 F.	27 1, 26	27 1,
8	5 F.	27 2, 34	9 1 A.	27 0, 52	27 1,
9	5 E.	26 11, 72	5 A.	26 10, 00	26 10,
10	9 A.	26 11, 79	5 F.	26 10, 80	26 11,
11	7 F.	27 0, 01	6 A.	26 11, 59	26 11,
12	4 F.	26 11, 78	6 A.	26 10, 86	26 11,
13	9 1 A.	27 1, 11	5 F.	27 0, 04	27 0,
14	9 F.	27 1, 82	7 A.	27 0, 78	27 1,
15	4 F.	27 0, 48	5. 6 A.	26 11, 34	26 11,
16	10 A.	27 1, 94	4 F.	27 0, 82	27 1,
17	10 A.	27 2, 79	5 F.	27 1, 75	27 2,
18	5 F. 9 A.	27 2, 61	4 A.	27 2, 11	27 2,
19	7. 9 F.	27 2, 40	6 A.	27 1, 80	27 2,
20	10 A.	27 2, 67	5 A.	27 2, 16	27 2,
21	9 F.	27 2, 88	7. 10 A.	27 1, 88	27 2,
22	3 F.	27 1, 68	5 A.	27 0, 16	27 0,
23	4 F.	27 0, 05	5 A.	26 11, 36	26 11,
24	7 F.	26 11, 66	5. 7 A.	26 11, 26	26 11,
25	9 A.	26 11, 09	5 A.	26 10, 66	26 10,
26	5 F.	26 10, 88	7 A.	26 10, 42	26 10,
27	9 F.	26 10, 84	5. 7 A.	26 10, 36	26 10,
28	9 A.	26 11, 28	5 F.	26 10, 47	26 10,
29	9 1 A.	26 11, 10	5 A.	26 10, 02	26 10,
30	11 F.	27 1, 15	5 F.	27 0, 21	27 0,
31	11 F.	27 0, 79	9 A.	26 11, 94	27 0,
Im ganz. Monat	d. 21. F.	27 2, 88	d 5. F. A.	26 9, 73	27 0

Thermometer.			Hygrometer.			Winde	
Maxi- mum	Mini- mum	Me- dium	Ma- xim	Mini- mum	Me- dium	bei Tag.	bei Nacht.
16,0	8,0	12,70	788	596	706, 2	SO. W.	W. SO. 1
14,7	8,5	11,87	740	617	676, 5	SO. SW. 1	SW. NW. 1
15,2	8,7	11,65	800	645	725, 6	NW. 2	W. 1
17,8	7,0	12,90	822	595	731, 0	SO. SW. 1, 2	NW. 1
17,0	9,3	12,25	775	577	674, 2	NW. 2	NW. 1, 2
16,0	8,0	11,16	790	578	708, 8	NW. 1, 2	NW. 1
18,2	7,0	13,20	819	565	721, 0	NW. 1	NW. 1
19,2	7,5	14,30	827	580	752, 2	O. 1	SO. 1
20,0	10,5	14,31	811	602	705, 5	SO. SW. 2	SW. 1
16,7	10,8	13,57	758	590	683, 6	SW. 2	WNW. 1
18,8	9,0	12,55	810	534	690, 9	SW. 1	SW. 1
20,6	10,0	15,45	807	570	708, 5	SO. 1	SO. SW. 1
18,5	12,0	15,62	781	598	705, 7	WSW. 1	W. 1
21,5	11,0	16,75	825	617	753, 3	SO. 1	SO. 1
24,8	11,0	18,42	830	580	753, 5	OSO. 1.	O. W. 1
15,5	12,6	14,15	759	575	688, 2	NW. 1, 2	WNW. 1
16,0	10,0	13,40	812	640	744, 6	NW. 2	NW. SW. 1
17,0	11,5	14,51	781	660	744, 9	SW. NW. 1	NW. 1
20,8	11,4	16,14	810	590	718, 0	SO. NW. 1	NW. 1
20,0	10,0	15,71	828	680	769, 9	NW. NO. 1	N. 1
20,8	10,0	15,57	837	704	779, 0	NO. SO. 1, 2	ONO. 1
21,5	9,4	15,50	860	720	784, 9	NO. SO. 1	SO. 1
18,2	13,0	15,41	770	600	713, 1	SO. 1	SO. 1
18,0	12,8	15,26	675	478	602, 0	SW. NW. 1	NW. 1
18,0	11,8	14,62	692	448	589, 6	SO. NO. 2	NO. NW. 1
13,7	10,8	12,15	640	530	616, 1	S. SW. 1	SW. 1
15,2	9,0	12,57	774	575	694, 5	SW. 1, 2	SW. 1
17,2	10,5	13,06	755	554	678, 6	SW. 1	OSO. 1
21,5	11,2	16,09	787	510	645, 7	SO. NW. 1	NW. 1
17,5	11,2	14,28	770	580	680, 7	SW. SO. 1	SO. SW. 1
20,2	9,8	15,27	780	548	677, 8	SO. NW. 1	NNW. 1
24,8	7,0	14,20	860	448	701, 83	—	—

Monatstag.	Witterung.			Summary Uebersicht der Witterung.
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	
1.	Schon. Verm. Regen. Wind.	Schön. Trüb. Wind.	Heiter. Trüb.	Heitere Tage
2.	Trüb. Regen.	Schön. Regen. Gew. Wind.	Gew. Regen. Trüb.	Schöne Tage
3.	Trüb. Regen. Wind.	Verm. Trüb. Wind.	Wind. Schön. Trüb.	Verm. Tage
4.	Schon. Verm.	Schön. Wind.	Trüb. Regen.	Trübe Tage
5.	Regen. Trüb.	Verm. Regen. Wind.	Regen. Trüb. Schön.	Windige Tage
6.	Trüb. Sonne.	Verm. Schön.	Heiter.	Stürmische
7.	Heiter.	Vermischt.	Heiter.	Tage mit N.
8.	Heiter.	Verm. Schön.	Schon. Heiter.	— mit R.
9.	Trüb. Schön. Wind.	Trüb. Sturm. Reg. Gew.	Schön. Trüb.	— mit G.
10.	Verm. Windig.	Trüb. Verm. Wind.	Schön. Trüb.	Heitere Näch.
11.	Nebel Trüb. Verm.	Trüb. Verm.	Trüb. Heiter.	Schöne
12.	Schön.	Vermischt.	Trüb. Regen.	Verm.
13.	Verm. Trüb.	Verm. Tr. Reg.	Heiter.	Trübe
14.	Heiter. Verm.	Schön.	Heiter.	Windige
15.	Heiter.	Schön.	Wetterleuchten. Vermischt.	Sturm.
16.	Trüb. Regen.	Trüb. Sonne.	Verm. Heiter.	Nächte mit
17.	Verm. Wind.	Verm. Wind.	Trüb.	— mit
18.	Trüb.	Trüb.	Schön. Trüb.	— mit
19.	Schon.	Verm.	Heiter.	Regenbogen
20.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	Betrag des
21.	Heiter.	Schön. Heiter.	Heiter.	27,8 Par. L.
22.	Heiter.	Schön.	Heiter. Trüb.	Herrschende
23.	Regen. Regenb. Vermischt.	Regen. Entf. Gewitter.	Verm. Heiter.	NW, und
24.	Trüb.	Trüb.	Trüb. Nebel.	Mittlere Hei
25.	Nebel. Trüb.	Trüb. Wind.	Verm. Trüb.	5, 1/4.
26.	Trüb. Regen.	Trüb. Regen.	Tr. Reg. Wind.	Zahl der B.
27.	Trüb. Verm.	Verm. Trüb.	Trüb.	tungen 33g
28.	Trüb.	Trüb. Verm.	Heiter. Trüb.	
29.	Verm. Heiter.	Schön. Trüb. Reg. Gew.	Trüb. Regen.	
30.	Trüb.	Verm. Heiter.	Heiter.	
31.	Vermischt.	Vermischt.	Trüb.	

Davy, daß der sogenannte leere Raum zwar luftleer, aber keinesweges frei von Dämpfen ist, und daß insbesondere über dem Quecksilber sich das Metall im elastischen Zustande befindet. Selbst über Wismuthamalgam und schmelzenden Zinn konnte kein ganz leerer Raum dargestellt werden.

Ueber Magnetismus des heißen Eisens.

Hr. Barlow, Prof. an der Militairschule zu Woolwich, hat nach dem Edinb. Journ. XII. 56. sehr merkwürdige Beobachtungen über stark erhitztes Eisen in magnetischer Hinsicht gemacht. Die angewandten Eisenstangen waren Parallelepipedon von 25 Zoll Länge und $1\frac{1}{4}$ Zoll Seitendurchmesser. Man legte sie in den magnetischen Meridian, unter den Winkel der Inclinationsnadel und in 5 bis 9 Zoll Entfernung von einer horizontalen Boussole. Die Resultate sind folgende:

Die bis zum Weißglühen erhitzte Eisenstange wirkt nicht auf die horizontale Magnetnadel; die magnetische Wirkung ist aber sehr stark, wenn die Stange nur bis zum Blutrothglühen erhitzt wird. In den Temperaturen zwischen dem gewöhnlichen Rothglühen und dem Hochroth kehrt sich die Wirkung um. Wenn man z. B. die Boussole und die Stange so legt, daß das Nordende der Nadel vom kalten Eisen angezogen wird, so zieht dasselbe Eisen, bis zum Hellrothglühen erhitzt, das Südende an. Läßt man es erkalten, so tritt beim Dunkelrothglühen die Anziehung für Norden wieder ein.







Fresnel über doppelte Refraction; Brogniart über das Vorkommen des Magnesits; Savary's und Ampere's electrom. Vers.; — Oersted erhält einen Preis). — Fischer über die Türkisse (aus den Moskauischen Mem.). — Notizen (Gay-Lussac und Welter über die bei Volumänderung der Luft sich entwickelnde Wärme; über den jetzt fortwährenden Rückgang der Magnetsadel; über die Wärme im Innern der Erde; Wirkung der Wärme auf den Rubin). — Berzelius Analyse des efflorescirenden Schwefelkieses. — Sicherung des Eisens vor Roost (durch einen Firniß von Kautschuk).

Bibliothèque universelle 1822. May.

Anzeige des ersten Bandes der Memoirs of the astron. Soc. — Buckland über die zu Kirkdale gefundenen fossilen Knochen (aus den Ann. of Philos.). — Phillips und Faraday über das von Julin entdeckte Kohlenchlorid (aus den Philos. Transact.). Leonhard's Oryctognosie (Anzeige und Auszüge; — Schluss). — Auszüge aus Valentin's Voyage medical en Italie. — Bruschetti über die Wasserbauten in Mayland. — Verh. der franz. Acad. — Achtes Schreiben von Pictet aus Florenz. — Gasparin über den Oelbau (Schluss).

Journ. des Savans 1822. Avril.

Tessier über Paris. Betrachtungen über den Vortheil den Vortheil der Maschinen. — Rich's Schreiben aus Mossul und Bagdad an Sacy (geographische Notizen über klassische Gegenden). — Biot über das Erdbeben am 19. Febr. (nebst allgemeinen Betrachtungen). — Verhandl. des K. Instituts. — Neue Bücher (worumter Hay's Crystallographie 4. Voll. in 8, mit 84 Kupfertafeln; — Recueil d'observations etc. redigé par Biot et Arago; — Gille's technical repository).

Giornale arcad. Roma. 1822.

April. — Auszüge aus Ripetti sopra l'alpe apuana e i marmi di Carrara 1821. Firenze. — Anzeige der Memorie di Storia naturale di Ign. Molina (des zu Bologna lebenden amerikanischen Naturforschers; — die hier insbesondere ausgezogene achte Denkschrift handelt vom Walfisch). — Pater G. M. Racagni's Leben (geb. zu Torazzo 6. Jan 1741. In seiner Kindheit getroffen vom Blitz, behielt er bis in sein hohes Alter eine bis zu Convulsionen steigende Empfindlichkeit für Elektricität, womit er sich dennoch vorzüglich beschäftigte; — trat 1760 zu Monza als Theolog und 1766 zu Mailand als Prof. der Physik auf; starb daselbst als Akademiker am 5. März 1822, über 81 Jahre alt).

May. Linotte über die Tiber (hydrotechn.) Cavazzi über die Aegyptische Ruhr (Schluss). Ferni über seine Elementi di fisiologia 1821. — Anzeige der Opuscoli astron. di Calandrelli, Conti et Ricchebach. Roma 1822.

Bibl. ital. 1822. May. Abth. Scienze.

Brocchi über die Vegetation in Calabrien. — Castellani über den Einfluss der Wälder auf das Wasser der Flüsse. — Ueber Düngung durch Kochsalz. — Reynier über den Weinbau der Alten.



